

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

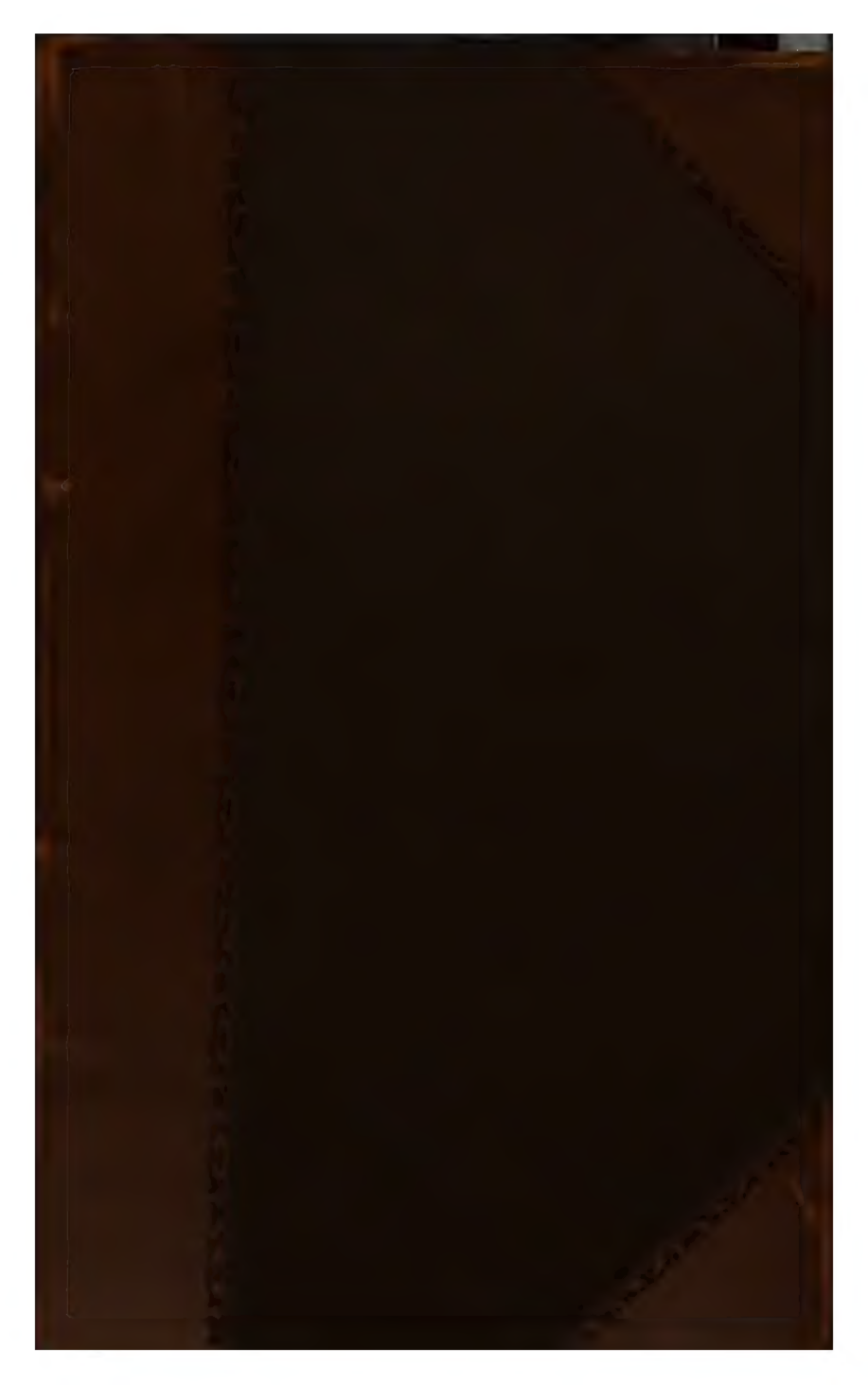
Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

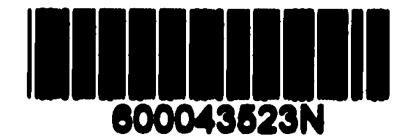
Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

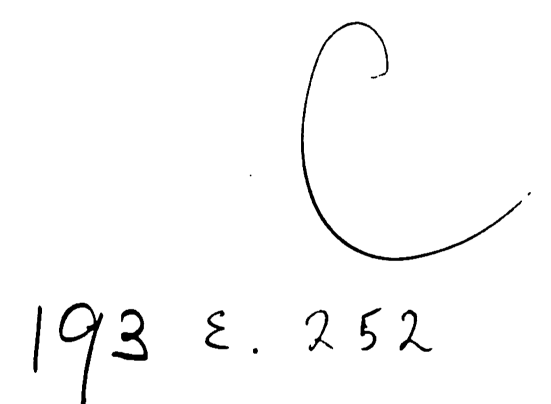
- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

### Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.









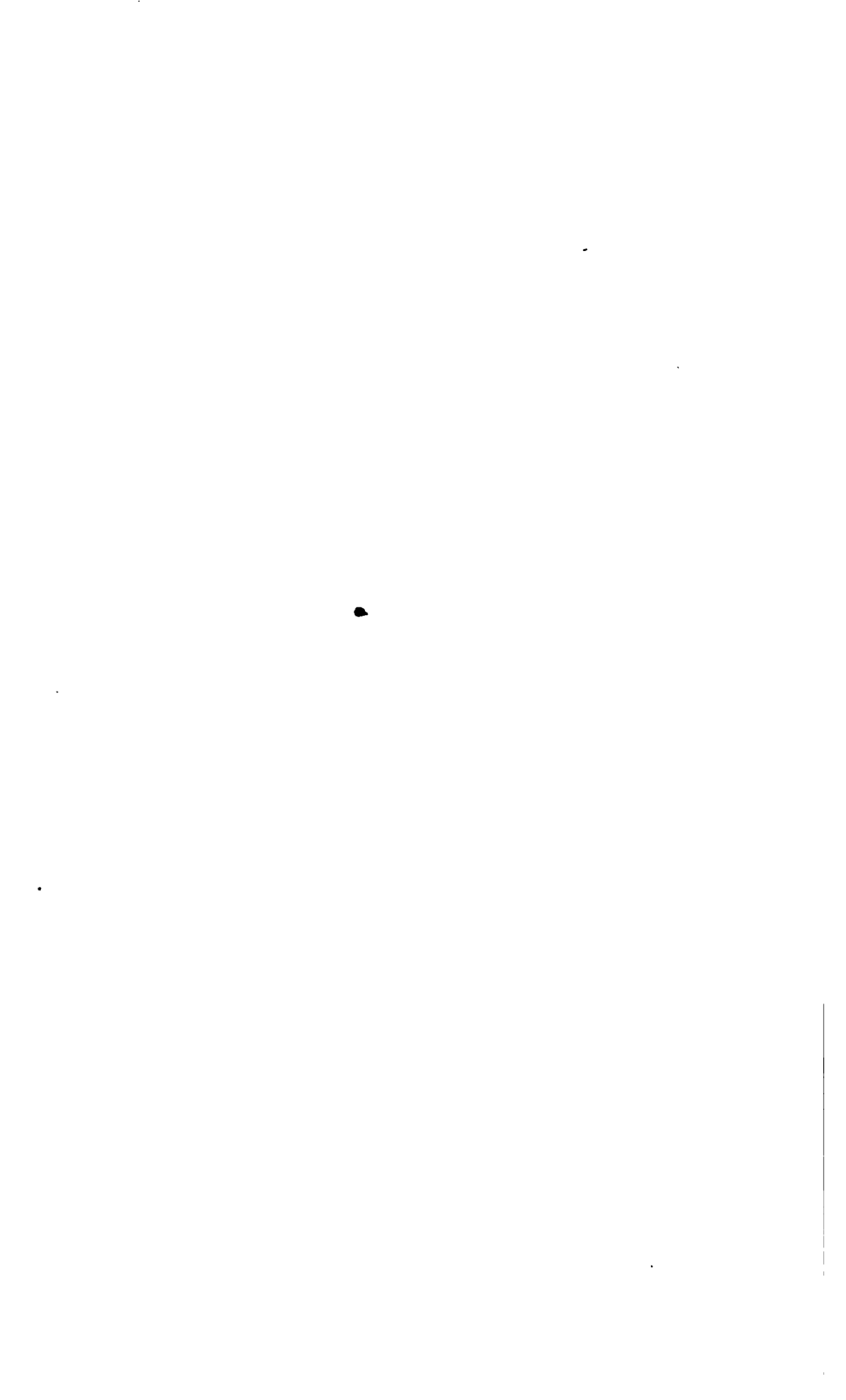
N.V. Fidgwich Leipzig feb. 1899.

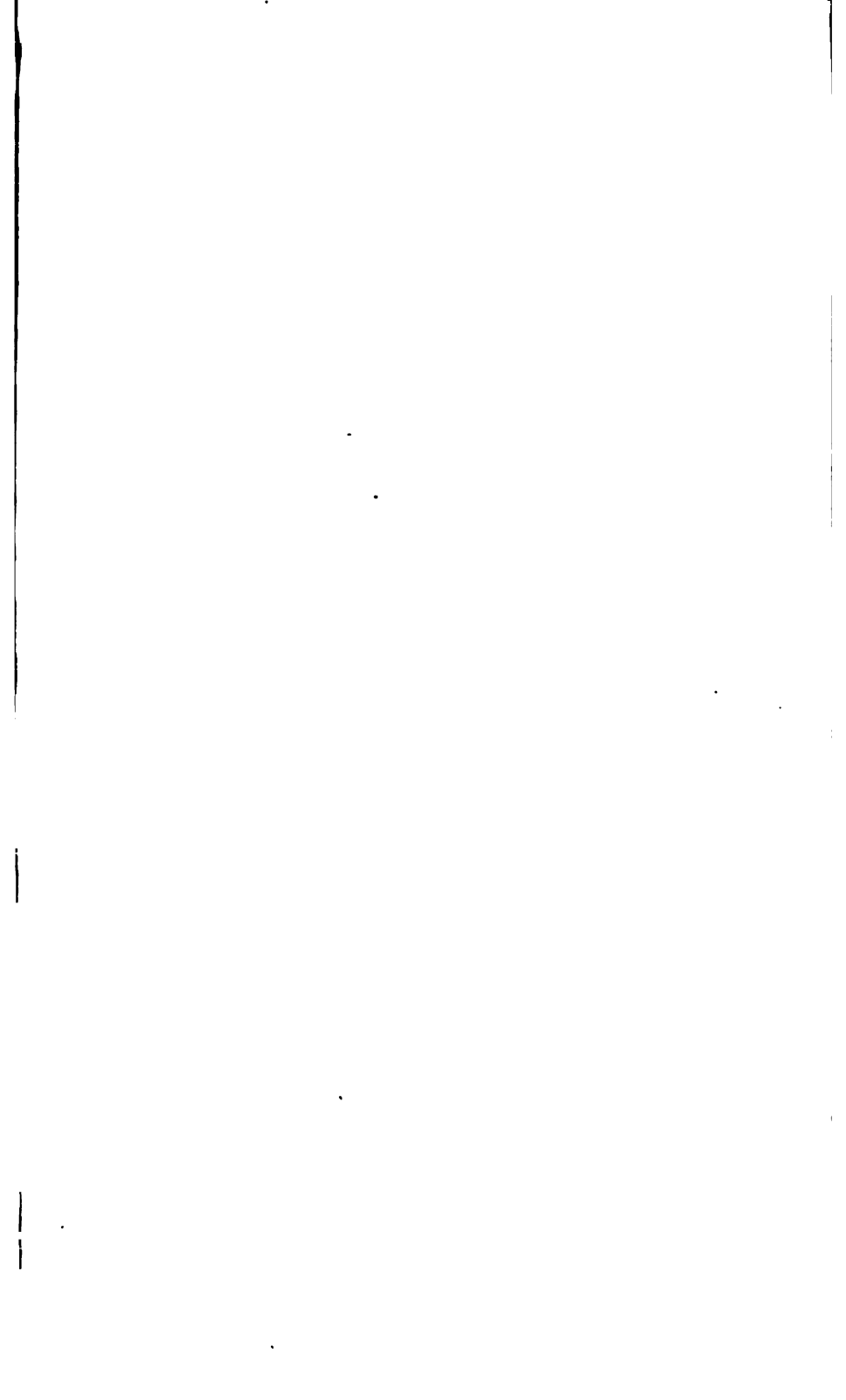
777

7

Professor 3.7.

₹:::-









## Geschichte

ber

# Wissenschaften in Deutschland.

Renere Zeit.

Zehnter Banb.

## Entwickelung der Chemie

nod

## Bermann Ropp.

AUF VERANLASSUNG
UND MIT
UNTERSTÜTZUNG
SEINER MAJESTÄT
DES KÖNIGS VON BAYERN
MAXIMILIAN II.



DURCH DIE
HISTORISCHE COMMISSION
BEI DER
KÖNIGL. ACADEMIE DER
WISSENSCHAFTEN.

München, 1873. R. Olbenbourg.

## Die Entwickelung

ber

## Chemie in der neneren Beit

von

Sermann Ropp.

AUF VERANLASSUNG

UND MIT

UNTERSTÜTZUNG

SEINER MAJESTÄT

DES EÖNIGS VON BAYEEN

MAXIMILIAN II.



HERAUSGEGEBEN

DUBCH DIE

HISTORISCHE COMMISSION

BEI DER

KÖNIGL. ACADEMIE DER

WISSENSCHAFTEN.

München, 1873. R. Olbenbourg.

## Geschichte

ber

## Wissenschaften in Deutschland.

Heuere Zeit.

Behnter Banb.

### Entwickelung der Chemie

bon

### Bermann Kopp.

AUF VERANLASSUNG
UND MIT
UNTERSTÜTZUNG
SEINER NAJESTÄT
DES KONIGS VON BAYERN
MAXIMILIAN II.



DURCH DIE

BEI DER

KONIGL, ACADEMIE DER

WISSENSCHAFTEN,

Münden, 1873. R. Olbenbourg.

## Die Entwickelung

ber

## Chemie in der neueren Beit

nog

Bermann Kopp.

AUF VERANLASSUNG
UND MIT
UNTERSTÜTZUNG
GRINER MAJESTÄT
DES KÖNIGS VON BAYERN
MAXIMILIAN II.



DURCH DIE

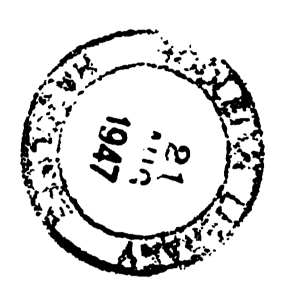
HISTORISCHE COMMISSION

BEI DER

KÖNIGL. ACADEMIE DER

WISSENSCRAFTEN.

München, 1873. R. Olbenbourg.



•

•

### Vorwort.

Die vorliegende "Entwickelung der Chemie in der neueren Zeit" (bie Bezeichnung "Geschichte" mar wegen ber Möglichkeit ber Berwechselung mit meiner früher veröffentlichten "Geschichte ber Chemie" zu vermeiden) zum Abschlusse zu bringen, ist mir erst später möglich gewesen, als ich gehofft hatte. Zum Theil ist Dies durch Umstände veranlaßt, die mich zeitweise von dieser Arbeit abhielten, namentlich aber auch burch bie Schwierigkeiten, welche sich mir bei ber Darlegung ber Entwickelung ber allge= meineren Lehren in ber ber Gegenwart näheren Zeit ergaben. Es ist nicht leicht, ben Wechsel ber Vorstellungen, welche in einer Wissenschaft wie die Chemie in rascher Folge Geltung ge= wannen, objectiv für biejenige Zeit barzulegen; die man selbst in Beschäftigung mit dieser Wissenschaft burchlebt hat. gemäß vollzieht sich bas Vorschreiten in ber Erkenntniß in ver= schiebenen Judividuen anders, und ist bei ihnen die Befähigung eine ungleiche, einerseits neu Gebotenes sofort seinem ganzen Werthe nach zu murbigen, andererseits sich vor ber Annahme neuerer aber weniger richtiger ober noch nicht genügend bewie= sener Meinungen zu wahren; zu derselben Zeit, wo der Eine gewisse neue Ansichten als bereits festgestellte anerkennt, beur=

theilt sie ein Anderer als noch unreife wenn nicht als irreführende Speculationen, und eine bem Ginen noch feststehenbe Lehre ist ba einem Anderen ein bereits übermundener Jrrthum. In so fern vollzieht sich die Ausbildung des Wissens: welche Vorstellungen als die zur Zeit am Besten begründeten zu betrachten seien, in verschiedenen Individuen ungleich. Hohes Interesse kann es haben, zu erfahren, wie sie bei einem bebeutenben Repräsentanten ber Wissenschaft statt hatte: wann Dieser etwas Neues erfaßte ober als richtig zugestand, wie bei Diesem ber Ginfluß vorher gewonnener Ueberzeugung später von Anderen vorgebrachten Anschauungsweisen gegenüber schützend ober hemmend wirkte. Aber wäre auch einer in bem vorliegenben Falle nicht zutref= fenben Voraussetzung genügt, so würde hier boch nicht die Auf= gabe sein, zu erzählen, wie für einen Ginzelnen sich die Ausbilbung seines Wissens gestaltete und wie zu verschiebenen Zeiten seine eigenen Arbeiten und bie von Anderen gebrachte Vermehr= ung ber demischen Renntnisse und ber vorgeschlagenen Gesichts= puntte, unter welchen sie zusammenzufassen seien, gerabe sein Urtheil ausfallen ließen, sonbern bie Darlegung ist hier zu versuchen, wie die Entwickelung des chemischen Wissens und namentlich ber allgemeineren demischen Lehren überhaupt statt hatte. Daß ich ste innerhalb ber Reihe von Jahren, mahrend beren ich sie miterlebte, keineswegs zu jeber Zeit und bezüglich jeber Frage bem von ber späteren Zeit Gelehrten entsprechend richtig aufgenommen habe, brauche ich nicht zu sagen, welche Mühe ich mir auch gab, bem Vorschreiten ber Chemie im Ganzen, und so lange bie Verpflichtung zu getreuer Berichterstattung bazu aufforberte auch bis in bie Ginzelheiten zu folgen. Ich war jest nach besten Rraften bestrebt, auch fur bie neuere Zeit die Fortschritte ber Chemie und besonders, mas auf michtiger gewesene ober ge= wordene allgemeinere Lehren Bezug hat, so objectiv barzulegen, als ob es einer entfernteren Zeit angehore.

Dafür, bis wann diese Darlegung hier zu versuchen sei, konnte ich nicht bas Eintreten ber Chemie in eine neue Epoche als Haltpunkt wählen; seit lange ist die Entwickelung dieser Wissenichaft, wie auch die in ihr herrschenden Lehren wechselten, eine continuirliche. Wenn auch nicht in diesem Buche die jetzt zu Geltung gekommenen Lehren vorzutragen sind, so ist doch in ihm über die Begründung berselben zu berichten. Ich habe Dies dis zu 1858 etwa zu thun versucht, zu welcher Zeit mir die Chemie die wesentlichen Grundlagen Dessen, was als Richtschnuren der verschiedenen setzt vorzugsweise eingehaltenen Betrachtungsweisen abgebend angesehen werden mag, erlangt zu haben scheint. In welchem Sinne Dies gesagt und daß damit der Würdigung der Wichtigkeit, welche später vorgebrachten aber immerhin noch auf jenen Grundlagen beruhenden Auffassungen zukommt, nicht vorzgegriffen ist, kann einem Misverständnisse nicht wohl unterliegen.

Bei bem Abschlusse bieses Versuches tritt mir besonders beutlich entgegen, mit wie vielen auch mir erkennbaren Mangeln berselbe behaftet ist. Ich habe mich an einzelnen Stellen des vorliegenden Buches bereits über die Schwierigkeiten ausgespro= den, die sich bei der Ausarbeitung mir als nicht überwindbare entgegenstellten. Ich will bas ba Gesagte hier nicht wieberholen, aber einen Hauptmangel habe ich auch an biefer Stelle hervor= zuheben: daß der Bericht über das Vorschreiten und die Ver= mehrung des auf Thatsachen Bezüglichen so zurücksteht gegen ben die Deutung und Zusammenfassung von Thatsachen betref= fenden: in dem ersteren manches Wichtige nur sehr kurz oder. gar nicht besprochen ist, mahrend ber lettere öfters selbst Rebensächliches, wenn auch nur nebenbei, berührt. Aber wenn es möglich ist (und ich barf nicht läugnen, daß es möglich sein tonne), eine Darlegung ber Erweiterung bes empirischen Wissens auf dem Gebiete der Chemie innerhalb des hier zulässigen Raumes ebenjo relativ vollständig und zusammenhängend zu geben, wie die des Wechsels der vorzugsweise zu Ausehen gekommenen theoretischen Lehren, so muß ich boch bekennen, baß mir die Gabe versagt ist, Solches zu leisten. Ueberwiegend ist deßhalb in bem vorliegenden Buche die Geschichte dieser Lehren behandelt, und fast nur für das auf sie Bezügliche habe ich literarische Nachweisungen gegeben, mährend biese für Thatsachen

Betreffendes weggelassen wurden, schon weil sie aus allgemein verbreiteten Werken leicht zu entnehmen sind. Findet man, daß manche der vielen Citate hätten wegbleiben und dafür an manschen anderen Stellen solche hätten stehen können, so bin ich gewiß der Leizte, der Das bestreitet.

Die Geschichte ber chemischen Lehren ist bekanntlich in neuerer Zeit der Gegenstand mehrerer Schriften, namentlich der von Wurt und von Labenburg gewesen. Jeder Schriftsteller wird natürlich die Bearbeitung eines solchen Thema's in einer ihm eigenthümlichen Weise versuchen, und wenn jene Schriften manches Ergänzende — besonders auch im Weitergehen über die Zeit hinaus, bei welcher aufzuhören ich für angemessen hielt — für das in dem vorliegenden Buche Gebotene haben, dringt das letztere wohl auch für den Inhalt der ersteren einige Vervollsständigung.

Wenn ich vorhin einen erheblichen Vorwurf, welcher meiner Arbeit zu machen ist, ausbrücklich als einen vollberechtigten auerkennen mußte, so befürchte ich andererseits kaum ben, welchen ausschließliche Berüchsichtigung von Aeußerlichem veranlassen könnte: baß in biesem Theile ber "Geschichte ber Wissenschaften in Deutschland" der Pflege und Entwickelung der Chemie in Deutschland nicht mehr Beachtung zugewendet ist, als ber Beschäftigung mit ihr in anderen Ländern sammt ben ba erlangten Resultaten. Die Chemie gehört eben auch zu benjenigen Zweigen bes Wissens, die weber dem Gegenstande, noch der Art ber Behanbelung besselben, noch ber Form nach, in welcher bie gewonnenen Ergebniffe Ausbruck erhalten, etwas Giner bestimmten Nation Zugehöriges sein können, wenn nicht biese Nation in vollständigster Abgeschlossenheit die Früchte bes Forschens zu vermehren sucht; die Entwickelung ber Chemie in Deutschland ift, gerabe in ber hier zu betrachtenben Zeit, in steter Wechselwirkung mit Dem, mas auswärts geleistet murbe, vor sich gegangen. Ich halte es für unnöthig, hierbei zu verweilen; nur die lleberzeugung auszusprechen sei noch gestattet, baß, falls Einer etwa von ber Absicht ausginge, bie Geschichte einer solchen Wissenschaft

vom nationalen Standpunkt aus zu schreiben, er — vorausgesieht, daß er der für eine derartige Arbeit aufzuwendenden Mühr sich gewissenhaft unterzöge — doch schließlich Etwas von Bestriedigung nur dann empfinden würde, wenn er sich zu der vor 1700 Jahren von Lucian gegebenen Vorschrift bekehrte: der Geschichtschreiber solle sich als keiner besonderen Heimath angeshörig, als keines Staates Bürger zeigen.

Berschiebener Völker wie verschiedener Zeiten Leistungen sind hierzu überblicken, wechselnde Vorstellungen, deren Auseinanderfolge gerade in den letzten Decennien am Raschesten statt hatte, im Zusammenhange damit, wie neue Autoritäten in der Wissenschaft neden ältere oder an die Stelle derselben traten. Manche unter den Autoritäten wurden abgerusen mitten aus dem Kampse mit neueren Ideen, Manche aus dem Streite mit dem vor ihnen Seltenden gerade zu der Zeit, wo der Sieg sich ihnen zuneigte. Ranchen war es vergönnt, noch zuzuschauen den mächtigen Fortschritten, welche auf der wesentlich durch sie eröffneten und geedneten Bahn nachher noch die Wissenschaft machte. Bei dem Abschlusse dieses Versuches, solchen Wechsel der Ansichten zugleich mit der ihn bedingenden Thätigkeit und dem Einflusse der Korn phäen der Chemie zu schildern, trifft mich schwer die Nachricht von dem Hinscheiden der Hervorragendssten Eines: Liebig's.

Keinem ist es für lange beschieben, sich ber Erweiterungen bes Wissens zu freuen, welche die Zukunft bringen wird. Die Alchemisten vergangener Jahrhunderte bemühten sich, das Lebens-Elixir darzustellen: ein Mittel, welches den Menschen eine un-begrenzte Zeit hindurch körperlich und geistig gesund er-halte. Es ist nicht nothig, auf Betrachtungen einzugehen, in wie fern damit dem Individuum eine Wohlthat erwiesen wäre oder nicht, in wie fern der Wissenschaft ein Nuten bei so lange sortzgesetzer Beschäftigung derselben bedeutenden Individuen mit ihr. Jene Bemühungen waren vergeblich; die Ersahrungen und Anssichten der Zukunst durch Verlängerung unseres Lebens in diese hinein, vorwärts, uns zu eigen zu machen, steht nicht in unserer Racht. Wohl aber vermögen wir unser Leben in gewissem

Sinne rūckwärts zu verlängern, indem wir uns die Ersahrungen Derer, die vor uns da waren, aneignen und die Ansichten dersselben so kennen lernen, wie wenn wir Zeitgenossen von ihnen gewesen wären. Das Mittel dazu ist auch ein Lebens-Elirir; möge der hier gedotene Bersuch, von ihm Vortheil ziehen zu lassen, mit Nachsicht beurtheilt werden.

Heibelberg im April 1873.

Fermann Fopp.

## Inhaltsverzeichniß.

Einleitung S. 1.

Die Entwickelung ber Chemie bis gegen bas Ende bes sieben= zehnten Jahrhunderts S. 5.

Chemische Kenntnisse des Alterthumes S. 5. Aristotele &' Lehre von der Ursache der Berschiedenheit der Körper S. 8.

Die Chemie in der Richtung als Alchemie S. 10. Ursprung der Alchemie und früheste Beschäftigung mit derselben S. 10. Die Alchemie bei den Arabern: Geber's chemische Kenntnisse und Ansichten S. 12. Die Alchemie bei den Abendländern: Albert's des Großen, Roger Bacon's u. A. Lehren S. 16. Basilius Balentinus' Kenntnisse und Ansichten S. 20.

Die Chemie in der Richtung als Jatrochemie S. 21. Paracelsus' Lehren S. 22. Agricola's, Libavius' Ansichten S. 26 f. Ban Helmont's Leistungen S. 28.
Glauber's Arbeiten S. 31. Sennert's, Willis',
Lefebvre's Meinungen S. 31 f. Lemery's Ansichten S. 32.
Die Entwickelung der Chemie von Boyle bis vor Lavoisier
S. 34.

Boyle's Leistungen S. 34. Die Meinungen Kundel's S. 41, Becher's S. 42. Die Begründung der Phlogistontheorie durch Stahl S. 44. Die Aufnahme derselben bei Hoffmann, Boerhave, Homberg, Geoffron S. 53. Die Leistungen Pott's, Marggraf's, Hellot's, Duhamel's, Mac-

quer's S. 56. Die Arbeiten und Ansichten Blad's S. 57, Priestley's S. 61, Cavendish' S. 67, Scheele's S. 75, Bergman's S. 82.

Uebersicht des Zustandes der Chemie vor dem Sturze der Phlogistontheorie S. 85.

Bestand die Chemie schon vor Lavoisier als Wissenschaft? S. 85. Auffassung ber Chemie in ber Beit vor La voisier S. 91. Darlegung der zu dieser Zeit vorhandenen Kenntnisse und Ansichten über die Metalle S. 95, über mehrere Metallberivate S. 96, über die Alkalien und die Erden S. 96, über die Säuren S. 98, über verschiebene Gegenstände der Chemie S. 99, über bie Beziehungen einfacherer Substanzen zu zusammengesetzteren S. 101, in der demischen Analyse S. 102, über die demische Berwandtschaft S. 1.05, über die chemischen Elemente S. 109 (über die f. g. Erde S. 112, das Wasser S. 113, die Luft und verschiedene Luftarten S. 114, bas Feuer und bas Phlogifton S. 117, die als chemisch-einfachste betrachteten Cubstanzen S. 123). Ueber sonst noch Einiges, was für ben bamaligen Zustand ber Chemie carafteristisch ift, S. 127. Ueber die Berücksichtigung der quantitativen Verhältnisse in jener Zeit **E.** 128.

Die Reform der Chemie durch Lavoisier S. 134.

Die Unzulänglichkeit der Phlogistontheoric gegen das Ende ihrer Herrschaft und die Nothwendigkeit einer Umgestaltung des chemischen Systemes S. 134. Lavoisier's Forschungsmethode, seine Befähigung zum Reformator und seine Leistung als solcher S. 138.

Uebersicht der Stellungen Lavoisier's zur Phlogistontheorie in verschiedenen Zeiten S. 145.

Lavoisier's früheste chemische Arbeiten und namentlich die ersten auf die Verbrennung und die Verlastung bezüglichen S. 151. Eingreisen der Arbeiten Anderer im Jahre 1774; Entdeckung des Sauerstoffs S. 158. Vorschreitende Ausbisdung der Anssichten Lavoisier's über die Verbrennung und Verkaltung und über die Natur der atmosphärischen Luft S. 161. Weitere Untersuchungen über die Zusammensetzung verschiedener Säuren, das Athmen, die Verbrennung und Verkaltung, die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft u. A. S. 168. Schwierigseiten des von Lavoisier erfaßten Systemes, soweit es dis 1782 ausgebildet war, S. 182. Die Entdeckung der Zusammensetzung des Wassers S. 185. Lavoisier's nach der Bestanntschaft mit dieser Entdeckung ausgeführte Arbeiten und

schärfere Bekämpfung ber Phlogistontheorie S. 195. Sieg des Lavoisier'schen Systemes S. 202.

Fortschritte in der Erkenntniß der unzerlegbaren Substanzen S. 207.

Abanderung der früheren Ansichten über Elemente und über Berbindungen durch Lavoisier S. 207. Welche Stoffe von Lavoisier als unzerlegbare betrachtet wurden, S. 208. Spätere Berichtigung und Erweiterung der hierauf bezüglichen Kenntnisse S. 210.

Ansichten über das Wesen der chemischen Verbindung und Erkenntniß der festen Proportionen S. 217.

Auffassung der Verwandtschaftserscheinungen gegen das Ende des 18. Jahrhunderts S. 217; Ansichten über die Constanz der quantitativen Zusammensetzung bei chemischen Verbindungen und Aussuchtellende und für natürlich vorkommende Verbindungen S. 218. Pro ust's Aussspruch (1799), daß chemischen Verbindungen sestendungen seste Zusammenssetzungsverhältnisse wesentlich zusommen, S. 225. Verthollet's Widerspruch, und Darlegung seiner Verwandtschaftstheorie (1799—1803) S. 227. Discussion zwischen Proust und Verthollet (1804—1806) S. 234. Entscheidung der Streitsfrage durch die Erkenntniß der Regelmäßigkeiten, welche für die Zusammensetzungsverhältnisse statthaben, S. 243.

Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in den chemischen Proportionen und Aufstellung der atomistischen Theorie S. 246.

Frühere Beachtungen, welche Mengen verschiedener Substanzen mit derselben Menge Eines Körpers Verbindungen eingehen, S. 246. Cavendish' Bekanntschaft mit dem Aequivalenzverhältniß verschiedener Basen und Säuren und der Constanz desselben S. 248. Beachtung der wechselseitigen Zersezung neutraler Salze S. 249; ob Wenzel die Fortdauer der Neutralität beachtet und erklärt habe, S. 250. Richter's Erkenntniß dieser Thatsache und Folgerungen aus derselben (1791) S. 252; seine sich anschließenden stöchiometrischen Untersuchungen (von 1792 an) S. 254. Geringe Beachtung dieser Arbeiten S. 267. Zusammensassung eines Theiles der von Richter erhaltenen Ressultate durch Fischer (1802) in der ersten Aequivalentgewichtstabelle S. 275.

Frühere Ansichten über die verschiedenen Gewichtsmengen eines Elementes, welche sich mit derselben Menge eines anderen vereinigen können, S. 278. Erkenntniß des Gesetzes der multiplen Proportionen in Verknüpfung mit der Geltendmachung der

atomistischen Theorie S. 280. Verbreitung der atomistischen Theorie im 18. Jahrhundert; Higgins' Ansichten bezüglich der atomistischen Zusammensetzung einzelner Verbindungen (1789) 3. 282. Dalton's Auffassung ber atomistischen Busammensettung der Körper: Ausbildung Dessen, mas er von der atomis stischen Betrachtungsweise bereits vorfand, (von 1803 an) S. 285; wissenschaftlicher Charakter Dalton's S. 287; Arbeiten Desselben, Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in der Busammen-Verbindungen und Darlegung berselben settung demischer in seiner atomistischen Theorie E. 289; früheste Mittheilung über die Atomgewichte der Elemente und die atomistische Zusammensetzung von Verbindungen S. 291, Befanntwerben seiner Ansichten und Unterstützung derselben durch Andere S. 296, Entwickelung berselben burch Dalton selbst und Anwendung auf das damals in der Chemie Befannte S. 297.

Uebersicht über die hauptsächlichsten Erweiterungen des chemischen Wissens seit Lavoisier bis 1810 S. 300; Unsicherheit bezüglich der quantitativen Zusammensetzung vieler Verbindungen und dadurch bedingte Unsicherheit der Grundlagen und der Anzwendung der atomistischen Theorie S. 309.

Berzelius' Arbeiten zur Begründung der Lehre von den chemisichen Proportionen (von 1808 an) S. 311: Mannigfaltigkeit und Bedeutung der Leistungen dieses Forschers S. 311, Charakterisirung der theoretischen Ansichten Desselben S. 313; allgemeinere Bestrachtung, wie Berzelius' Arbeiten bezüglich der Regelsmäßigkeiten in der Zusammensetzung chemischer Verbindungen vorschritten, S. 317; Uebersicht der einzelnen und der durch sie bis 1818 erlangten Resultate S. 320.

Erkenntniß der Regelmäßigkeiten für die Vereinigung und Zussammensetzung gasförmiger Substanzen nach Volumen derselben durch Gay Lussac S. 333. Dessen wissenschaftliche Thätigskeit S. 334. Frühere Angaben über die Volumverhältnisse, nach welchen sich Gase verbinden, S. 335; Entdedung der dafür statthabenden Gesetze durch Gay Lussac (1808) S. 337; Dalton's Widersprug S. 340.

Ausbildung der atomistischen Theorie bis gegen 1840; Bestimmung der Atom= oder Verbindungsgewichte der Gle= mente S. 343.

Präcisirung der Aufgabe, die Atom- oder Verbindungsgewichte der Elemente zu bestimmen, E. 343.

Dalton's Ansichten über die Bestimmung der Atomgewichte (1808 und 1810) S. 345.

Unterscheidung der physitalischen kleinsten Theilchen und der chemi-

- schen Neinsten Theilchen durch Avogadro (1811) S. 348, burch Ampère (1814) S. 354.
- Bersuche zur Bestimmung der Atomgewichte ohne solche Unterscheidung S. 357. Thomson's Ansichten bezüglich der Atomgewichte der Körper (1813) S. 358. Berzelius' Ansichten (1813) und Bolumtheorie S. 362. Gap-Lussac über die Angabe der Zusammensezung von Berbindungen nach dem Volumverhältnisse der Elemente (1809—1815) S. 370. Berzelius' atomistische Theorie und Atomgewichtsbestimmungen (1818) S. 372.
- Prout's Behauptung, daß die Atomgewichte der anderen Elemente Multipla von dem des Wasserstoffs seien, (1815 und 1816) S. 378. Thomson's Zustimmung, Ansichten über die Beziehungen zwischen den Atom- und den Volumgewichten bei Gasen (1816) und Atomgewichtsannahmen (1818) S. 381.
- Angabe der Zusammensetzung der Verbindungen nach Verbindungsgewichten der Elemente ohne Bezugnahme auf die atomistische Theorie S. 382: Wollast on's Aequivalente (1813) S. 383, H. Davy's Proportionen (von 1810 an) S. 385, GayLussac's Ausbrucksweise (1814—1816) S. 388, L. Gmelin's Mischungsgewichte (1817) S. 388.
- Ansichten bezüglich Prout's Behauptung und Untersuchungen zur Prüfung berselben (von 1820 an) S. 388.
- Gewinnung neuer Anhaltspunkte zur Bestimmung der Atomgewichte der Elemente S. 393. — Entdedung der Beziehungen zwischen den Atomgewichten und den specisischen Wärmen durch Dulong und Petit (1819) S. 394. — Erkenntniß der Beziehungen zwischen Zusammensetzung und Arystallsorm S. 396: Frühere Ansichten über diese Beziehungen S. 397; Mitscherlich's Entdedung des Jomorphismus (1819) und des Dimorphismus (1821) S. 409; Erinnerung an Mitscherlich's wichtigste Arbeiten S. 417.
- Berzelius' Abanderungen seiner früheren Annahmen über die Atomgewichte der Elemente (1826) S. 418. Einfluß der Dampfbichte-Bestimmungen Dumas' (von 1827 an) und des Letztern Auffassung der atomistischen Theorie S. 423; Berzelius' und Mitscherlich's Ansichten über die Beziehungen zwischen den Atomgewichten und den Bolumgewichten bei elementaren Gasen (1833) S. 428.
- Berschiedene Ansichten über die Atom- ober Berbindungsgewichte der Elemente gegen oder bald nach 1830: bei H. Davh, Dumas, Gah-Lussac, L. Gmelin S. 430.
- Erkenntniß ber electrochemischen Aequivalente S. 432. Frühere Arbeiten bezüglich ber zersetzenden Wirkungen der Electricität

- S. 432. Faradah's (Erinnerung an seine wichtigsten chemischen Arbeiten S. 433) Entdeckung des electrolytischen Gesetzes (1834) S. 434.
- Widersprüche in den Ergebnissen der bis dahin zur Feststellung der Atomgewichte der Elemente benutzten Betrachtungsweisen S. 436. Dumas' Versuch einer Ausgleichung (1837) S. 437. Beurstheilung der Unsicherheit des Begriffes Atomgewicht durch Dumas und Liebig (1837 u. 1839) S. 438.
- Erweiterung der unorganischen Chemie und Umgestaltung des chemischen Systemes in der Zeit von 1810 bis 1840 S. 439.
  - Rasche Junahme des chemischen Wissens seit der Ausstellung der atomistischen Theorie S. 439. Auszählung einiger bedeutenderer Entdeckungen und Untersuchungen auf dem Gebiete der unorganischen Chemie in der Zeit von 1810 bis 1840 S. 441 (nicht metallische Substanzen betressender S. 441, metallische S. 445).
  - Speciellere Besprechung einzelner vorzugsweise wichtiger Gegenstände S. 450 (Erinnerung an H. Davn's Betheitigung an denselben und seine Leistungen überhaupt E. 451). — Erkenntniß der djemischen Ratur der Alkalien und der Erden: Reduction der figen Attatien durch Davy (1807) S. 453; verschiedene Auffassung der Beziehungen zwischen den Alkalien und den aus benselben zu erhaltenden Metallen bei Davy und bei Gay-Lussac und Thénard S. 454; Befanntwerden der Metalle der Erden S. 45%. Ansichten über die Constitution des Ummoniafs und seiner Verbindungen S. 458; Aufkommen ber späteren Ammoniumtheorie S. 460. — Erkenntuiß der chemis schen Ratur des Chlors und der Salzfäure: Frühere Ausichten bezüglich dieser beiden Körper 3. 462; Davy's Behauptung (1810), daß das Chlor als ein einfacher Körper zu betrachten und die Salzfäure sauerstofffrei sei, S. 467; Ausbreitung dieser Ansicht und Widerspruch verschiedener Chemifer, namentlich Ber zelins' E. 471; allgemeinere Anerkennung ber neuen Betrachtungsweise (von 1821 an) S. 480.
  - Abänderung der Lavoisier'schen Lehre von der Zusammensetzung der Säuren und der der Salze, und Unterscheidung verschies dener Classen von Säuren, von Salzen S. 483. Anbahnung umsassenderer Ansichten über die Zusammensetzung dieser Körper: durch Davy (von 1810 an) S. 488, durch Dulong (1815) S. 491; Widerspruch gegen solche Ansichten und Zurücktreten der letzteren S. 493.
  - Fortdauer der Betrachtungsweise, daß alle chemische Berbindungen binar gegliedert seien, S. 496. Die electrochemische Theorie als

Ansbrud und Stütze dieser Betrachtung S. 498. Auffommen dieser Theorie S. 499; H. Davy's Auffassung der Beziehungen zwischen Berwandtschaftserscheinungen und electrischen Borgängen (von 1807 an) S. 500; Ausbildung der electrochemischen Theorie durch Berzelius (von 1812 an) S. 505; Beibehaltung und Ansehen dieser Theorie während längerer Zeit S. 513.

Entwickelung ber Kenntnisse und Ansichten über organische Berbindungen im Allgemeinen bis gegen 1840 S. 518.

Frühere Unterscheidung vegetabilischer und animalischer Substanzen von mineralischen nach dem Borkommen und nach der Zusammensetzung S. 519.

Erkenntniß der Elemente der vegetabilischen und animalischen Berbindungen durch Lavoisier S. 520. Ansichten desselben Forschers über die Constitution dieser Berbindungen; Annahme zusammengesetzter Radicale in den sauerstoffhaltigen S. 521. Lavoisier's Bestrebungen, die Elementarzusammensetzung solcher Berbindungen zu ermitteln, und was damals über die Abänderung der Zusammensetzung bei Umwandlung einer Berbindung in eine andere besannt war, S. 522.

Busammenfassung der vegetabilischen und der animalischen Subftanzen als organischer Verbindungen S. 525.

Langsames Borschreiten in der Erkenntniß der Elementarzusammensetzung organischer Berbindungen nach Lavoiser S. 528. Berfrühte Anwendung der atomistischen Theorie auf sie durch Dalton (von 1803 an) S. 528. Gay-Lussac und Thenard's Analysen organischer Substanzen (1809) S. 529; des Ersteren Anwendung der Dampsdichte und der Bosumgesetze zur Controle der gefundenen Zusammensetzung (1815) S. 531. Berzelius' frühere (von 1811 an) Ansichten über die Constitution der organischen Berbindungen, Bersuche zur Analyse derselben und Nachweis, daß sie den Gesetzen der chemischen Broportionen entsprechend zusammengesetzt sind, S. 532. Berzoolkommnung der organischen Elementaranalyse bis um 1831 S. 538.

Bervielfältigung der Bekanntschaft mit organischen Substanzen: Unterscheidung ähnlicher (Chevreul's Arbeiten über die Fette, von 1811 an), Zukommen neuer S. 539. Feststellung der denselben zukommenden Formeln aus den Berbindungen mit unorganischen Körpern und aus den Beziehungen zwischen verschiedenen Substanzen S. 542.

Ansichten über die principielle Berschiedenheit der organischen und der unorganischen Berbindungen, und über die in den ersteren anzunehmenden näheren Bestandtheile S. 544. Zurücksommen

auf die Annahme zusammengesetzter Radicale (Berzelius 1816 u. 1818) S. 547; nachheriger Stillstand dieser Betrachtungsweise und Beschränktbleiben derselben auf solche Versbindungen, wie die des Chans (Gah-Lussachen auf solche Versbindungen, wie die des Chans (Gah-Lussachen auf ac's Arbeit 1815) S. 549. Vetrachtung der Atome organischer Substanzen als aus einsacheren unorganischen Atomen zusammengesetzter: Gah-Lussachen und Berzelius' Vöbereiner's (von 1816 an) Anssichten und Verzelius' Widerspruch S. 550. Gestaltung dieser Betrachtungsweise für Aether und Alkohol, und anschließende Aussichten über die Constitution der s. 3. 3usammensgesetzten Aether (Dumas und Boullan d. J. 1828) S. 552.

Erkenntniß isomerer Verbindungen und damit gegebene Veranlassung, über die Constitution derselben zu bestimmteren Vorstellungen zu kommen: Frühere Wahrnehmungen und Ansichten
über die Existenz solcher Verbindungen Z. 554; sicherer Nachweis gleicher Elementarzusammensetzung bei chemisch verschiedenen
Körpern (von 1824 an) S. 559; allgemeine Anersennung der
Existenz polymerer und metamerer Verbindungen (seit 1831)
S. 52.

Dumas' Ausichten (1831 u. 1834) über die Zusammensetzung der Atome organischer Substanzen aus einsacheren binären S. 563. — Wiederaufnahme der Theorie der zusammengessetzten Radicale S. 564: Wöhler und Liebig's Benzonletheorie (1832) S. 566; Ausstellung der Aethyltheorie (Kane 1833; Berzelius 1833, Liebig 1834) S. 568, Ausnahme derselben S. 562.

Ausdehnung der Nadicaltheorie in der erneuten Beachtung fäures bildender Nadicale S. 573. Ausbildung dieser Theorie um 1840 S. 576.

Bestreitung älterer chemischer Lehren um 1840 E. 582.

Bestreitung der bisher herrschenden Lehre über die s. g. Hydrate und Salze sauerstoffhaltiger Säuren: Acttere Ansichten über die Constitution dieser Berbindungen und über die Zusammensehungs- verhältnisse neutraler Salze S. 582. Erkenntniß der charakteristischen Berbindungsverhältnisse für die drei Arten der Phosphorsäure (Graham 1833) S. 585; an sie sich anschließende Bertrachtungen S. 587. — Wiederaufnahme der Wasserstoffsäurenstheorie für die Hydrate und die Salze sauerstoffhaltiger Säuren: Borherrschen der älteren Lehre über die Constitution dieser Versbindungen um 1830 S. 588. Vetrachtung sauerstoffhaltiger orzganischer Säuren als Wasserstoff und mehrbasischer Säuren durch Liebig und Dum as (1837) S. 592. Liebig's Anssichten über Säuren und Salze, Unterscheidung verschiedenbasischten über Säuren und Salze, Unterscheidung verschiedenbasischen Säuren und Salze, Unterscheidung verschiedenbasischen Säuren

icher Sauren und Auffassung sauerstoffhaltiger Sauren Bafferstofffauren (1838) S. 594. Einfluß dieser Betrachtungs. weise S. 598.

Beftreitung alterer Lehren auf Grund ber Erfenninig ber Substitutionsvorgänge S. 600. Frühere Wahrnehmungen bezüglich folder Borgange S. 603. Dumas' Ertenntnig ber ftatthabenden Regelmäßigkeit (1834) E. 603; seine und Lauren t's Betheiligung an der Substitutionstheorie und Beiterentwickelung berselben (von 1835 an) S. 605. — Aufstellung neuer chemiicher Spfteme, und Beurtheilung berfelben Geitens ber Bertreter ber alteren Lehren: Laurent's Rerntheorie (1836) G. 610; zunehmende Anwendung und Unterstützung der Substitutions. theorie S. 612; Dumas' Typentheorie und unitarische Betrachtungsweise (1839, 1840) S. 614, 616; Liebig's Stellung au der neuen Lehre S. 611, 616, 619, 626; Berzelius' Biberfpruch gegen dieselbe und Bersuch, die Substitutionsvorgange mittelft ber Annahme gepaarter Berbindungen zu erklaren, S. 612, 615, 619; Beharren Deffelben bei ber burch biefe Annahme modificirten Radicaltheorie (Unterstützung der letteren durch Bunfen's Untersuchungen über die Rakobylverbindungen) S. 624. Bestreitung ber Bulassigfeit bes bisherigen chemischen Systemes überhaupt S. 626 (Laurent und Gerharbt's Thätigfeit und

Stellung in der Bissenschaft S. 627).

Erinnerung an einige wichtigere Fortschritte ber Chemie bis um 1858 S. 632.

Auf die Molecular- und die atomistische Constitution Bezügliches 6. 633; auf die Arpstallisation Bezügliches G. 634. meineres über die Bildung und Berfetung von Berbinbungen, über Lösungen und Absorptionen S. 635.

Fortschritte ber Physik, welche für die der Chemie besonders wichtig geworden find: Auf Gase, ihr specif. Gewicht und die Diffusion Bezügliches S. 636. Untersuchungen über Wärmewirfungen bei chemischen Borgangen, über die specif. Warme starrer, über die Ausbehnung starrer und tropfbar-flussiger Rörper und die specif. Bolume berfelben, über Siebepuntte-Regelmäßigkeiten, über bie Epanntraft und bas specif. Gewicht von Dampfen G. 637. Ueber chemische Birtungen ber Electricität und die Beziehungen ber Electricitätslehre zu ber Chemie S. 639. Ueber die chemischen Wirkungen bes Lichtes S. 640; Benutung ber Circularpolarisation in der Chemie S. 641, von Flammenfärbungen und Spectralbeobachtungen für die chemische Analyse S. 642. Fortschritte im Bereiche ber analytischen Chemie überhaupt S. 645. Bestaltung ber Beziehungen ber Chemie zu einigen anderen Disciplinen und Fortschritte in der Anwendung der ersteren auf die letteren S. 647.

Aufzählung einiger wichtigeren Untersuchungen aus der unorganischen Chemie S. 651: über nichtmetallische Elemente und deren Berbindungen S. 651, über metallische Elemente und deren Berbindungen S. 654.

Busammenstellung einiger wichtigeren Arbeiten aus der organischen Chemie S. 659: Definition der organischen Berbindungen S. 660. Künstliche Hervorbringung derselben aus unorganischen Berbindungen oder Elementen S. 663. Umwandlung organischer Berbindungen zu anderen im Allgemeinen S. 666, complicirter zusammengesetzer zu einsacheren S. 667, organischer Berbindungen zu anderen mit eben so vielen Kohlenstoffatomen im kleinsten Theilchen S. 671, unter Bergrößerung der Anzahl der Kohlenstoffatome S. 679. Ueber Chanverbindungen und davon sich ableitende Körper S. 681, über organische Säuren und an sie sich anschließende Substanzen S. 683, über Alsohole und Derivate derselben S. 690, über Kohlenwasserstoffe S. 697, über organische Basen S. 700, über verschiedene andere organische Berbindungen S. 703.

Heranbildung ber neueren Lehren über die chemische Constitution ber Körper S. 707.

Gestaltung der Ansichten über die Constitution organischer Berbindungen nach der Bestreitung der Radicaltheorie durch die Substitutionstheorie: Bezüglich solcher Atomgruppen, welche nach Art einsacher Atome in Berbindungen eintreten können, S. 706; in den zunächst der Radicaltheorie entgegengestellten Systemen: Dumas' Typentheorie, Laurent's Rerntheorie, und Beschränktbleiben des Einslusses derselben S. 709; in Kolbe's Theorie der gepaarten Radicale (1850) S. 711. Berzichtleistung auf die Erforschung der Constitution der chemischen Berbindungen in der (von 1844 an) namentlich durch Gerhardt vertretenen Unitar-Theorie; Anwendung unitarischer und synoptischer Formeln, Classisication der organischen Berbindungen nach Reihen S. 712.

Fortschritte in der Betrachtung, welche Gewichte den kleinsten Theilchen von Elementen und von Berbindungen zuzuschreiben seien: Zustand des darauf bezüglichen Wissens um 1840 S. 717; Gerhardt's (1812 u. 1843) Berichtigung von dahin Gehörigem, Berdoppelung der s. Aequivalentgewichte von Kohlenstoff, Sauerstoff u. a., Geset der paaren Atomzahlen, Formulirung der Berbindungen für gleiche Bolume derselben im Gasoder Dampszustand S. 721. Weitere Entwidelung dieser Anssichten durch Laurent (1845 u. 1846) mit Unterscheidung

Beharren der Chemiker bei den früheren Borstellungen und Annahmen S. 731. Bewährung der neueren Ansichten bei genauerer Untersuchung einzelner Berbindungen S. 733; Einfluß der Feststellung der berichtigten Formel des Aethers durch Billiams on's Untersuchung (1850) S. 736, der Resultate bezüglich der Alkoholradicale von der Jsolirung derselben durch Frankland und Kolbe (1848) an dis zu Wurp' Darstellung der gemischten Radicale (1855) S. 740.

Berwerthung ber so erlangten Erkenntniß für die Classissication der Gemischen Berbindungen in der Aufstellung der neueren Typentheorie: Borbereitendes für diese S. 742; Ansichten der Bertreter der Unitar-Theorie über die innere Gliederung der Kleinsten Theilchen von Berbindungen S. 745; Beziehung der letzteren auf Typen durch Hunt (1848 u. 1849) S. 749. Betrachtung des Wassers als typischer Substanz durch William son (1851) S. 750; Erkenntniß des Ammoniaks als solcher auf Grund der Arbeiten von Wurt und von Hosmann (von 1849 an) S. 753; Ausbildung der Typentheorie durch Gerhardt (1852) S. 759; Annahme vervielsachter Typen zu den einsachen durch William son (1851), Gerhardt (1853), Odling (1854) S. 764.

Auftommen der Borftellungen bezüglich bestimmter Balenzen von elementaren Atomen und Atomgruppen: Aeltere Ansichten über bie Bereinigungs- und die Ersepungsverhältnisse verschiedener Subftanzen S. 767. Entwidelung jener Borftellungen burch Billia mson (1851), Frankland (1852), Gerhardt (1853), Odling (1854) S. 772. Ausbildung der Ansicht, daß in den auf vervielfachte Typen bezogenen Berbindungen ein mehrwerthiger Bestandtheil das Zusammenhaltende sei, S. 780; Annahme mehrwerthiger Kohlenwasserstoffe (von 1854 an) S. 781, in mehratomigen Alkoholen wie Glycerin (Berthelot's Untersuchungen von 1853 an, Wurt' Deutung ber Resultate 1855) und Glycol (Bart' Darstellung bes letteren 1856) S. 782. Ansichten darüber, ob die Beziehung der Berbindungen auf Typen wirklich Etwas über die Constitution der ersteren kennen lehre, Beitweise Bejahung biefer Frage und Betrachtung ber Radicale als abgeschlossener näherer Bestandtheile von Berbindungen S. 788; andererseits Bestreitung dieser Borstellung, Betrachtung der Beziehung auf Typen als eines nur formalen Hulfsmittels zur Deutung ber chemischen Borgange, und Behauptung, daß die nämliche Berbindung auf verschiedene Typen bezogen werden könne, S. 793. Bergrößerung der Bahl der

Typen: Einführung der gemischten Typen und Aufstellung des Rohlenwasserstoff-Typus durch Rekulé (1857) S. 797.

Gestaltung der Ansichten bezüglich der Berkettung der eine Berbindung zusammensehenden Theile bei der Einführung der neueren Typentheorie: über die den Atomen und Atomgruppen zukommenden Balenzen und die Ausgleichung der letzteren in Berbinschungen S. 803, über die den Elementen beizulegenden Atomgewichte S. 808; über die Beziehungen zwischen den Wirkungsswerthen zusammengesetzter Körper und denen der Theile der letzteren S. 809.

Kolbe's Ableitung organischer Verbindungen von unorganischen, namentlich von der Kohlensäure (1857) S. 813.

Beitergebende Betrachtungen, welche Balenzen den einzelnen Atomen und Atomgruppen zukommen, auf mas bie ber letteren beruhen, und wie die in einem Molecul einer Berbindung enthaltenen Atome zusammengehalten seien: Anknüpfung an die bis 1857 hierüber ausgesprochenen Meinungen S. 817, namentlich bezüglich ber Zurudführung ber Balenzen von Atomgruppen auf die ihrer Bestandtheile S. 820; Retule's (1857) Unsichten über die Balenz von Elementen und von Radicalen S. 824; seine und Couper's Borftellungen (1858) über die Constitution ber demischen Berbindungen S. 825. Biederaufnahme des Bersuches, die Anordnung der Atome in den Moleculen von Berbindungen anzugeben, S. 829. Einführung ber neueren Annahmen bezüglich ber Atomgewichte ber Elemente. namentlich ber Metalle burch Cannizzaro (1858) S. 833.

Shluß S. 840.

### Einleitung.

Die Chemie ist die Lehre von der Zusammensetzung der Körper. Ihre Aufgabe ist die Erkenntniß, wie die verschiedenen Körper zusammengesetzt sind und ihre Verschiedenheit auf ungleicher Zussammensetzung beruht, wie sie zusammengesetzt werden, und welche Aenderungen ihre Zusammensetzung unter gewissen Umsständen erleidet.

Bekannt ist, daß die Richtung geistiger Beschäftigung, welche als Chemie bezeichnet wurde, nicht immer die Lösung dieser Aufsgabe als hauptsächlichstes Ziel sich vorgesetzt hatte, sondern wähstend langer Zeit der Verfolgung anderer Probleme zugewendet war, für deren erfolgreiche Bearbeitung die Kenntniß der Zussammensetzung der Körper als Hülfsmittel erschien und insosern selbst angestrebt wurde. Die künstliche Erzeugung von Gold und Silber, die Umwandlung unedler Wetalle in diese eblen Wetalle betrachtete die Chemie als ihre eigentliche Aufgabe von der Zeit an, wo die in dem Alterthume vereinzelt dastehenden Kenntnisse chemischer Thatsachen in dem Streben nach Einem bestimmten Ziele zuerst zusammengefaßt erscheinen, dis in den Ansang des sechszehnten Jahrhunderts. Diesem Streben erst zusgesellt, dann sich mehr und mehr von ihm abwendend steht von

Beitrag zur besseren Erkenntniß des Einzelnen auch die Wissensschaft als Ganzes vorschreiten täßt. Und ebensowenig kann bier auf aussührlichere oder vollständigere Darlegung der Anwendungen der Themie eingegangen werden, welche durch die Fortschritte dieser Wissenschaft auf anderen Gebieten der geistigen Thätigkeit ermöglicht wurden, und des Zusammenhanges der Chemie mit anderen Wissenschaften, welche gerade in der uns vorzugsweise beschäftigenden Zeit, was die Zahl der Berührungsstellen und die Innigkeit der Beziehungen betrifft, stetig zugenommen hat.

zusammenhängenberen und vollstänbigeren historischen Betracht= ung einzugehen, so nothwendig ist es, über die bamals gehegten allgemeineren Ansichten bezüglich ber Zusammensetzung ber Kör= per einleitungsweise zu berichten. — Für jene, vorzugsweise hier ju betrachtenbe Zeit stellen sich die Methoden ber Forschung und bie Ansichten, welche bis zu bem letzten Viertel bes vorigen Jahrhunderts ganz besonders in Geltung waren, den nachher zur Anerkennung gebrachten vielfach einanber in solcher Weise gegen= über, daß wohl selbst daran gezweifelt worden ist, ob die Be= schichte ber Chemie als einer Wissenschaft weiter als bis zu bem eben genannten Zeitpunkt zurück zu führen sei. Doch auch bei anderer Beurtheilung der früheren Leistungen und bei Anerkenn= ung, daß sie wesentlich die Chemie als Wissenschaft auffaßten und förderten, ist hier nicht für jene frühere und für diese wwere Periode die Darlegung der Ansichten und des Wechsels bezielben in gleicher Ausführlichkeit zu geben: für jene frühere Periode werde ich mehr zusammenzufassen suchen, was sie leistete und wie sie spätere Fortschritte vorbereitete; für diese neuere habe ich eingehender zu untersuchen, welche Fortschritte der Er= tenntniß sie brachte und sich an einander reihen ließ. — Aber auch innerhalb bieser Zeit, für welche die Entwickelung ber Chemie hier hauptsächlich geschildert werden soll, wird uns in erster Linie bie Betrachtung ber nach einander herrschenden allgemeineren An= sichten über die Zusammensetzung ber Körper beschäftigen, und auf die Besprechung ober auch nur Erwähnung einzelner Untersuchungen kann hier nur in so weit eingegangen werben, als sie zu ber Aufstellung und Begründung, ber Geltung und bann ber Reform solcher allgemeinerer Ausichten Beziehung ober für sie caracteristisch sind. Es ist bavon abzustehen, hier eine vollständigere Angabe ber Leistungen auf bem Gebiete ber Chemie zu versuchen, und der Uebelstand ist hinzunehmen, daß eine große Zahl von Arbeiten hier unbesprochen und selbst unerwähnt bleiben muß, die an sich und für die Förderung des demischen Wissens auf einzelnen Abtheilungen bieses Gebietes von großer Wichtigkeit waren und für deren jede gilt, daß ein Peitrag jur besseren Erkenntnis bes Einzelnen auch die Entien=
schaft als (Ganges vorschreiten läßt. Und ebensowenig kann dier
auf aussinhrlichere oder vollständigere Darlegung der Anmende ungen der Chemie eingegangen werden, welche durch die Forrichritte dieser Wilsenschaft auf anderen Gebieten der geistigen Thängkeit ermöglicht wurden, und des Zusammenhanges der Chemie mit anderen Wilsenschaften, welche gerade in der uns vorzugsweise beschaftigenden Zeit, was die Jahl der Berührungsstellen und die Junigkeit der Bezlehungen betrifft, stetig zugenommen hat.

## Die Entwickelung der Chemie bis gegen das Ende des siebenzehnten Jahrhunderts.

Bei ben Bölkern bes Alterthums, an beren Wissen sich spater wesentlich bas ber Abenbländer auschloß: bei den Griechen und bei ben Romern finden wir empirische Kenntniß zahlreicher chemi= icher Thatsachen, aber ohne Zusammenfassung derselben in ber Benutung zur Aufstellung einer theoretischen Ansicht ober in dem Streben, eine gewisse Aufgabe zu lösen. Die damals be= tannten demischen Thatsachen waren auf bem Gebiete ber Technik und der Pharmacie erworben; welche durch Zufall, welche durch mehr absichtlich angestellte Experimente erkannt waren, ist größ= tentheils ungewiß. Die Erperimentirkunft mar wenig ausge= bilbet; wissenschaftlich Strebenbe manbten sich vorzugsweise ber Epeculation zu, und benutten zur Erkenntniß bessen, mas bie Erfahrung lehre, mehr bie Beobachtung: bie Beachtung bes bem Wißbegierigen ohne Einwirkung bes Letteren auf bas zu Con= statirende sich Bietenben, als die Anstellung von Versuchen: bas bewußte Hervorbringen und Abandern ber Umstände, unter welchen etwas zu Constatirenbes sich zeigt. Ob Einzelne unter ben griechischen Forschern auf bem Wege experimentalen Arbeitens . weiter vorgedrungen seien; ob bie so erlangten Resultate einen Theil des als Magie bezeichneten Geheimwissens ausmachten; ob barunter auch die Chemie Betreffendes enthalten sein mochte: jolde Fragen aufzuwerfen bieten einzelne Stellen in Schrift= stellern des Alterthums allerdings Anlaß, aber zu ihrer Beant= wortung fehlen uns die Anhaltspunkte.

Eine Aufzählung ber chemischen Thatsachen, von welchen die

Alten Kenntniß hatten, eine Erörterung, wie biese Kenntniß vereinzelter Thatsachen auch eine mehr ober weniger beschränkte war, ist hier nicht zu geben. Einzugehen ist hier auch nicht auf bie Besprechung ber spärlichen Angaben, welche ben Besitz von Mitteln andeuten, die Zusammensetzung einiger Gemische (ben Gehalt silberhaltigen Golbes an beiben Metallen z. B.) zu be= urtheilen; nicht auf die der ersten Spuren von Wahrnehmungen über die gegenseitige Einwirkung gelöfter Substanzen (von De= tallsalzen z. B. und Granatäpfelsaft ober Aehnlichem) noch auf die der Bekauntschaft mit einigen chemischen Operationen (der Cupellation und Camentation, ber Destillation in rohester Form z. B.), welche später auf beschränkterem Felde ober ausgebehn= terem Gebiete zu wichtigen Hulfsmitteln geworben sind, die Zu= sammensetzung ber Körper zu erforschen. Allzu bürftig sind solche Angaben uns erhalten, und allzu beschränkt waren auch wohl die Kenntnisse, auf welche sie sich beziehen, als daß hier bei ihnen zu verweilen mare.

Der Spärlichkeit ber Renntnisse und ber Angaben bezüglich bes chemischen Verhaltens und ber chemischen Prüfung ber ver= schiedenen Substanzen entspricht, daß damals die Körper viel mehr nach ben äußeren Eigenschaften, ber Herkunft und Benut: ung unterschieden murben, als nach ben chemischen; die Richt= beachtung ber letteren ließ balb ganz verschiebene, aber äußerlich ähnliche und ähnlicher Verwendung fähige Substanzen mit bem= selben Namen benennen, balb berselben Substanz, wenn in ver= schiedener Art erhalten, verschiedene Namen beilegen, bald die Benennung für eine gewisse Substanz auch noch auf aus ihr burch vollständige chemische Veränderung hervorgehende Körper Daher die Verwirrung und Unbeutlichkeit in ber übertragen. Nomenclatur schon im Alterthum bekannter Körper, und bie Unsicherheit, was gewisse Benennungen eigentlich bebeuteten. Der Begriff eines bestimmten, burch sein demisches Verhalten als eigen= thümlich characterisirten Körpers eristirte bamals nicht, so wenig wie ber der chemischen Zusammensetzung. Wo chemisch Zusammengehöriges zusammengestellt ist, bot bie Aehnlichkeit außerer

Eigenschaften, bes Vorkommens ober ber Gewinnung ober ber technischen Verwendung Anlaß, nicht eine Ahnung der Aehnlich= keit bes chemischen Bestandes. So wurden im Alterthume bie starren Metalle nach ber Aehnlichkeit ber äußeren Gigenschaften als zusammengehörig betrachtet, so nach ber technischen Berwenb= barkeit verschiebene schwefelsaure Salze unter berselben Benenn= ung zusammengefaßt, so die natürliche Soba und die künftlich bargestellte Pottasche als zusammengehörig erkannt. Die Beacht= ung ber Aehnlichkeit in ber Löslichkeit und bem außeren Aussehen war es wohl, die außer bem Rochsalz noch andere Gubstanzen als Salz bezeichnen ließ (so bei Aristoteles bie aus Pflanzenaschen=Lauge gewonnene Pottasche, bei Dioscoribes und Plinius die Soda; und aus Gestein ausgewittertes alumen ift bem Letteren salsugo terrae); alles Salz stammt nach Pli= nius aus einer Lösung. Wohl zu beachten sind biese ersten hinneigungen zu chemischer Classification, aber auch die Beschränkung berselben in jener Zeit auf die außerlichsten Anhalts= puntte; wo Farbe u. a. eines aus einer Lösung sich ausschei= benben Körpers in größerem Gegensatze zu ben Eigenschaften bes gemeinen Salzes stehen, kommen andere Bezeichnungen in Anwendung: als Schlamm (limus) wird bei Plinius aus Grubenwassern sich in bläulichen glasglänzenden Krystallisationen ausscheibenber Bitriol bezeichnet.

Hingewiesen wurde soeben barauf, daß es bei den Alten an der Erfassung bes Begriffes: chemische Zusammensetzung sehlt. Es war weniger ein Erkennen der Analogie in der Zusammenssetzung, als ein Verkennen des Unterschiedes in derselben, was in mehreren Fällen chemisch ähnlich zusammengesetzte Körper mit derselben Bezeichnung belegen ließ. Es sehlte die klarere Vorstellung des Ueberganges eines Körpers in einen anderen durch Beränderung der Mischung, und allgemein der Eristenz einfacherer Körper und zusammengesetzterer Substanzen, welche aus den ersteren — sie noch, wenn auch nicht unmittelbar sichtbar, in sich enthaltend — entstehen und bestehen. — Wohl versucht könnte

man allerdings sein, bas, mas Aristoteles über die Mischung ber Stoffe lehrte, als den Ausdruck weit vorgeschrittener Er= kenntniß der Eristenz demischer Verbindungen und des Verhält= nisses ber Verbindungen zu ihren Bestandtheilen zu beuten. Als hierauf beziehbar erscheinen uns jest die Aussprüche bieses Philo= sophen: eine Mischung sei eine solche Verbindung von zwei ober mehreren Stoffen, in welcher weder ber eine noch ber andere untergehe noch auch beibe unverändert zusammenseien, sondern in welcher vielmehr aus ihnen ein brittes Gleichtheiliges werbe; in der Mischung zweier Stoffe sei keiner von beiden mehr als solcher, mit seinen ursprünglichen Gigenschaften, vorhanden, und seien veibe nicht blos in unsichtbar kleinen Theilen vermengt, sonbern sie seien burchaus in einen neuen Stoff übergegangen, in welchem sie nur noch ber Möglichkeit nach enthalten seien, soferne sie aus ihm wieber ausgeschieben werben könnten. biese Aussprüche stehen bei Aristoteles ba ohne jebe nähere Beziehung zu bem, mas bie Erfahrung über bie Verschiedenartigkeit ber Körper und bie Beziehungen zusammengesetzterer Substanzen zu den in ihnen enthaltenen Bestandtheilen unter einem Gesichts= punkte lehren könnte, der als ein chemischer zu bezeichnen wäre. Sie treten auch gang zurud gegen bie Betrachtung ber verschie= benen Zustände ber Materie von einem Standpunkte, welchen wir bem physikalischen vergleichen können: gegen die Lehre von ben vier Glementen, die sich so lange in Ansehen erhielt und auf die Beantwortung von Fragen, beren Grörterung zur Aus= bilbung ber Chemie wesentlich beitrug, noch über das Mittelalter hinaus Einfluß ausübte. Es ist weniger die Verschiedenheit ber Körper an sich, als die der Zustände der Körper — ber Aggregatzustände und bes Ginflusses ber Temperatur auf dieselben -, welche in des Aristoteles Lehre von den vier Glementen Be= trachtung und Ausbruck gemann. Die an sich eigenschaftslose Materie erhalt bestimmte Gestalt burch ihr hinzukommenbe Gigen= schaften; bie Grunbeigenschaften, welche Aristoteles für alles Körperliche ober Tastbare hervorhebt, sind physikalische, nämlich bas Trocken= ober Teucht=, b. i. Test= ober flussigsein, bas

Barm= ober Kaltsein; die vier Elemente, welche er als die Be= standtheile der Körper hinstellt, sind nicht Elemente im neueren Sinne, nicht unzerlegbare Substanzen, welche in ben Körpern empirisch nachweisbar vorhanden sind ober als materiell barin enthalten anzunehmen seien, sondern Träger gewisser Grund= eigenschaften ber Materie. In biesem Sinne, und ba nach seiner Annahme jedem Elemente zwei der genannten Fundamentalqua= litäten zukommen, ist bie Erbe als ber Inbegriff bes Festen trocen und kalt, das tropfbar-flüßige Wasser kalt und feucht, die Luft ober ber Dampf feucht und heiß, das Feuer heiß und trocken; in biesem Sinne entstehen aus diesen vier Elementen — Grund= zuständen der Materie — alle übrigen Körper und sind die Perschiedenheiten ihrer Eigenschaften bedingt durch das Verhält= niß, in welchem jene Elemente in ihnen zusammengetreten sind, is daß der Zustand des in einem Körper vorherrschenden Gle= mentes: was dem letteren an Gigenschaften zukommt, bas au dem Körper selbst Hervorstechende ist.

Unter bem Einfluß einer berartigen Anschauungsweise, welche die Betrachtung der Verschiedenheiten der Körper in die der verschiedenen Zustände concentrirte, mußte bald die Ansicht durchdringen, die Eigenschaften Einer Art Materie können so abgeanbert werben, daß ein ganz anderer Zustand ber Materie, ein anderer Körper resultirt. Auch ber empirischen Erkennt= niß, wie die Kälte erstarrend und härtend wirkt, entspricht Pli= nius' Aeußerung über ben Bergkrystall: derfelbe entstehe aus Feuchtigkeit nicht burch Wärme sonbern burch Ralte, ber strengste Frost lasse ihn sich bilben, und baß er eine Art Gis sei, sei ge= wiß. Die Verwandlung von Luft in Wasser, wie auch die um= gekehrte, wird bei Plinius ebenso als etwas in ber Natur, 3. B. bei ber Wolkenbilbung, unzweifelhaft vor sich Gehenbes hingestellt. Uebergange ganz verschiebener Körper in einander erschienen bamals als möglich, welchen gegenüber die Umwand= lung wirklich ähnlicher Körper in einander — die später so lange angestrebte der unedlen Metalle in edle z. B. — als etwas weit weniger Wunderbares basteht. Auf ben ganzen Zeitraum,

während dessen die künstliche Erzeugung von Gold und Silber als möglich betrachtet wurde, erstreckte sich der Einfluß der Lehre des Aristoteles von den vier Elementen.

In der Bearbeitung der Frage, auf was die künstliche Erzcugung edler Metalle beruhe und wie sie zu bewirken sei, dilbete sich die Chemie zuerst aus. Die Beschäftigung mit dieser Aufsgabe ließ gewisse Kenntnisse und Ansichten zu einer Abtheilung des Wissens zusammenfassen, welche frühe schon als Chemie bezeichnet wurde und welche sich zu dem später mit demselben Namen bezeichneten Theile der Naturwissenschaft klärte und erzweiterte. Bis zu dem Ende des sünfzehnten Jahrhunderts wird die Chemie vor Allem in jener Richtung, als Alchemie, aufgesfast und bearbeitet.

Der Glaube an die Möglichkeit, Gold und Silber künstlich entstehen zu lassen, namentlich durch Umwandlung unedler De= talle in die eben genannten, scheint aus Verwechslungen und Mißbeutungen hervorgegangen zu sein: ber Verwechslung ber Abscheidung edler Metalle aus Materialien, die nicht unmittel= bar ben Gehalt an benselben erkennen lassen, mittelst gewisser Operationen mit ber Hervorbringung biefer Metalle burch biefe Operationen; ber Mißbeutung erperimental erlangter Resultate, wie die Eigenschaften eines Metalles burch Behandlung mit gewissen Substanzen abgeanbert werben konnen. Es ist noch nicht mit einiger Sicherheit barüber entschieben, wo und wann biefer (Mlaube und die Beschäftigung mit der Aufgabe, das als möglich Betrachtete zu realisiren, aufgekommen sind. Die meisten Indicien weisen auf Aegypten bin und auf eine frühe Zeit: in ben ersten Jahrhunderten unserer Zeitrechnung scheint dort be= reits diese Aufgabe bearbeitet worden zu sein. Besser bezeugt ist, daß im fünften Jahrhundert von der Metallveredlung als von etwas Bekanntem bereits bie Rebe ist; bag in ber ersten Salfte des vierten Zahrhunderts schon das Wort Chemie vor=

kommt, welches später wenigstens für bie Bezeichnung ber Erkenntniß, wie Gold und Silber kunftlich zu machen seien, allge= mein gebraucht murbe. Und wohl in einer noch etwas früheren Zeit beginnt eine Reihe von Schriftstellern, welche biese Erkennt= nif zum Gegenstande zahlreicher Auffätze machten. Gine Aufzähl= ung dieser Schriftsteller, eine ausführlichere Besprechung des Inhalts ber unter ihren Namen uns zugekommenen alchemistischen Auffațe ist hier nicht zu geben. Ueber die personlichen Verhalt= niffe und die Zeit der Schriftsteller hat man meistens lediglich Vermuthungen, und sicherer erscheint nur, daß mindestens alle die früheren unter ihnen burch Geburt ober Bilbung Aegypten angehört haben. Die Auffätze selbst sind fast burchweg rathsel= haft; aber daß in ihnen die kunstliche Erzeugung von Gold und Silber behandelt wird, auf sie bezügliche angebliche Bersuche berichtet werben und eine in meist unverständlichen Vorschriften sich aussprechenbe experimentale Richtung vertreten ist, lassen sie Als allgemeinere Aufgabe, welche bearbeitet wurde und beren Bearbeitung demische Kenntnisse zusammenfassen ließ, steht in jener Zeit die Metallveränderung und namentlich die Metallvereblung ba; man versuchte biese Aufgabe zu lösen burch Abanderung der Gigenschaften der unedlen Metalle, namentlich burch Mittheilung ber Farbe eines eblen Metalles an dieselben. Die Unverständlichkeit der in diesen Auffätzen gebrauchten Nomen= clatur und daß in ihnen unzweifelhaft Fictionen als Erprobtes hingestellt werben, erschwert die Gewinnung eines Urtheils bar= über, welchen Zuwachs an empirischen Kenntnissen die Chemie etwa dieser früheften Zeit ber Alchemie verbankt. Das Wichtigste in dieser Beziehung ist die Ausbildung der Destillation, welche mit Benutung relativ vervollkommneter Apparate minbestens im vierten Jahrhundert bekannt war. Auf Anderes, bessere Kenntniß einzelner Thatsachen Betreffenbes ift in ber vorliegen= ben Schrift nicht einzugeben; turz mag hier nur, anknupfenb an eben Gesagtes bemerkt werden, daß außer der, bereits den Alten bekannt gewesenen Gelbfarbung bes Rupfers burch gewisse (zinkhaltige) Substanzen auch die Weißfärbung besselben Metalles

burch gewisse (arsenhaltige) Substanzen bekannt war, und beide Färbungen für die Beschäftigung mit Metallveredlung besonders wichtig gewesen zu sein scheinen. Wenig im Ganzen bietet sich für die Entscheidung, ob und welche wichtigeren Thatsachen und Präparate damals etwa als neue bekannt waren, Dem, welcher nicht auf Vermuthungen und kühne Deutung einzelner Aus= brude sich verlassen mag; und auch in theoretischer Bezieh= ung läßt sich ein erheblicher Fortschritt in ben Ansichten über die Zusammensetzung der Körper, ober auch nur eine wesentliche Abanderung oder weitere Ausbildung berfelben, nicht constatiren. Die alchemistischen Behauptungen und Bestrebungen jener Zeit entsprechen noch ganz ber Ansicht, die in des Aristoteles Lehre ihren Ausbruck gefunden hatte : daß dieselbe Grundmaterie, nur mit verschiebenen Gigenschaften ausgestattet, bas ausmache, was wir verschiedene Körper nennen. Daß Eigenschaften eines Metalles abgeändert werben können, mar erkannt; die Abanderung aller Eigenschaften eines Metalles, so baß ein ganz anderes als das ursprünglich angewendete zum Vorscheine komme, wurde als möglich betrachtet. Schriftsteller aus ber jest in Rebe stehenben Zeit, welche zu ben frühesten und anerkanntesten Autoritäten ber Alchemie gezählt wurden, sprechen von der Verwandlung der Metalle als einer Umbildung ber Form der Materie, vergleich= bar der Bearbeitung von Stein ober Holz zu bestimmten Gegen= ständen ohne daß bei der kunftlichen Anfertigung der letteren die Materie selbst gemacht wird; und in ganz ähnlicher Weise wurde die Metallverwandlung, nicht wie wir sie jetzt auffassen müßten, als die lleberführung einer einfachsten Art Materie in eine andere, sondern als die Abanderung der die Grundmaterie in gewis= fer Form hinstellenben Gigenschaften, noch im Mittelalter aufgefaßt.

Eine auf dem Gebiete der Chemie versuchte und die Ansichten der Chemiker bezüglich der Zusammensetzung der Körper während längerer Zeit beherrschende Ausbildung der Lehre des Aristoete les über die Ursache der Verschiedenheit der Körper sindet sich zunächst bei den Arabern.

Darüber, wann und wo die Araber zuerst sich mit Chemie in der Richtung als Alchemie zu beschäftigen begannen, ist nichts Sicheres bekannt; wahrscheinlich ist es, daß ihnen in Aegypten nach ber Eroberung bieses Landes (640) zuerst Bekanntschaft mit diesem Zweige des Wissens und Forschens zukam. Die ältesten Zeugnisse für solche Beschäftigung ber Araber sind uns in Schriften enthalten, als beren Verfasser ein Angehöriger jenes Boltes gilt, welcher bei ben Abenblandern, unter Abkurzung und Abanderung des arabischen Namens, als Geber bezeichnet wurde. In dem achten Jahrhundert soll er gelebt haben; Bu= verlässiges ift über ihn nicht bekannt, und ber Inhalt seiner Schriften nur aus lateinischen Uebersetzungen berselben, bezüglich beren Anfertigung, und wie weit sie Geber's Ausspruche treu wiebergeben, uns auch genauere Kenntniß mangelt. In biesen Echriften faßt Geber, wie er in ber wichtigsten berselben (ber in den Uebersetzungen als Summa perfectionis magisterii bezeich= neten) selbst angiebt, zusammen, mas in noch älteren Büchern über die Metallverwandlung gelehrt war.

Die Metallverwandlung und speciell die Abanderung der unedlen Metalle zu eblen ist die Aufgabe der Wissenschaft, über welche Geber schreibt; dazu, diese Aufgabe zu lösen, dient die Kenntniß gewisser Substanzen und Operationen; die Ansicht, daß diese Aufgabe lösdar sei, beruht auf einer Vorstellung von der Zusammensehung der Metalle. Nach diesen beiden Richtunz gen hin: der practisch=chemischen und der theoretisch=chemischen, enthalten Geber's Schriften deutlichere Angaben, als irgend welche aus noch früherer Zeit uns zugekommene.

Sachkundig weiß Geber mittelst der dem Chemiker wichtigsten Operationen: des Austösens, des Filtrirens, des Krystallisirens und des Fällens, des Destillirens und des Sublimirens aus gezgegebenen Körpern neue hervorzubringen oder weniger reine zu reinigen. Waterialien, wie Vitriol, Alaun, Salpeter, Salmiak werden von ihm neben den schon früher allgemeiner bekannten Körpern zur Darstellung neuer Substanzen benutzt. Die Kenntzniß der Salpetersäure und daraus zu bereitenden Königswassers,

vielleicht schon der Schwefelsäure findet sich bei ihm; die Darstellung einer ziemlichen Anzahl von Metallverbindungen, wie diese durch Behandlung von Metallen mit Säuren, mit Schwefel u. a. erhalten werden können, wird bei ihm gelehrt; Quecksilbersorpb und Quecksilbersublimat sind ihm bekannt und manche ans dere Präparate, deren vollständigere Aufzählung hier nicht zu geben ist.

Denn wichtiger für uns, als bie betaillirtere Renutnignahme von ben practischen Erfahrungen, bie bamals bereits gemacht maren, ist die Erinnerung an die in Geber's Schriften barge= legte Theorie über die Zusammensetzung der Metalle: an die erste Theorie, welche von der Chemie darüber aufgestellt worden ist, wie die Berschiedenheit der Glieder einer gewissen Classe von Körpern auf ungleicher Zusammensetzung berselben beruhe. An die Aristotelische Lehre schließt sich diese Theorie noch an: Aristotelischen Elemente werben noch anerkannt, und zwar jest, wie es auch später öfters geschehen, mehr in bem Sinne biscreter entferntester Bestandtheile, als Dies wohl ber ursprünglichen Lehre bes Stagiriten entspricht; aber angenommen wird auch, baß biese Elemente Substanzen zu bilben vermögen, welche mit einanber sich vereinigend in Dem, mas resultirt, forteristiren und Bestand= theile von Verbindungen in chemischem Sinne abgeben. Für bi Metalle wird die Ansicht entwickelt, daß sie im Wesentlichen Ber= bindungen aus benselben zwei Grundbestandtheilen seien, beren einer als Quecfilber, ber andere als Schwefel bezeichnet wirb. Nicht auf einem, ben Kern bieser Lehre pracis angebenden Ausspruche jener frühen Zeit fußen mir, sonbern ben Einbruck ber oft unbestimmten Darlegungen Geber's auf uns geben wir wieber, wenn wir fagen, daß man fur besonders characteristische Eigenschaften der Metalle ober der Mehrzahl derselben solche Substanzen als Träger biefer Eigenschaften angenommen habe, an welchen die letteren in hervorstechenbster Weise sich zeigen: als Träger der Dehnbarkeit, der Schmelzbarkeit, des Glanzes bas schmiegsame flussige glanzenbe Quecksilber, wie als Trager der Veränderlichkeit durch Teuer den der Einwirkung des Jeuers

vorzugsweise leicht unterliegenben Körper, ben Schwefel. Be= stimmter als barüber, auf welche Vorstellung hin man die Substanzen, welche als Quecksilber und Schwefel benannt sind, als Grundbestandtheile in den Metallen angenommen habe, sind die Aeußerungen Geber's barüber, bag und wie die Metalle aus diesen Substanzen zusammengesetzt seien. Die Verschiebenheit der Metalle beruhe darauf, daß sie diese zwei Grundbestandtheile in verschiedenem Berhältnig und in ungleichem Grabe ber Rein= heit ober mit etwas unter sich abweichenben Eigenschaften begabt in sich enthalten. Was als Quecfilber und was als Schwefel bezeichnet in den verschiedenen Metallen enthalten sei, konne rei= ner ober unreiner, feiner ober gröber, mehr ober weniger fir, auch verschiebenfarbig sein; die eblen Metalle, bas Golb und bas Silber, seien reich an reinem Quecksilber und enthalten ceineren Schwefel, das erstere weißen und das lettere rothen; in den anderen Metallen seien die Grundbestandtheile weniger rein, gröber, der Schwefel auch von verschiebener Färbung. Die Me= tallverwandlung beruhe auf der Abanderung bes Berhältnisses der Grundbestandtheile und auch auf der Abanderung der Eigen= schaften ber letteren. Was in biesen Ansichten für die Entwickelung der Chemie Wichtigkeit hat, ist der Gebanke, daß die Eigen= schaften ber hier in Betracht genommenen Körper bedingt sein sollen durch die Art und das Verhältniß der in ihnen enthalte= nen Bestandtheile: nicht etwa nur im Allgemeinen wird ausge= sprochen, daß die eblen Metalle den als Queckfilber, die unedlen den als Schwefel bezeichneten Bestandtheil in größerer Menge enthalten, sondern namentlich auch für das chemische Verhalten wird Erklärung besselben aus bem Gehalt an einem gewissen Bestandtheil versucht; so z. B. für bas ungleiche Verhalten ber verschiedenen Metalle zu Quecksilber baraus, daß nur selbst schon an Quecksilber reichere sich leichter mit Quecksilber vereinigen, ober für das verschiedene Verhalten der Metalle bei Einwirkung des Feuers barans, daß die an Schwefel, dem als Träger der Berbrennlichkeit angenommenen Bestandtheil, reicheren Metalle sich vorzugsweise bei jener Einwirkung verändern.

Wie solche Ansichten in's Einzelne entwickelt wurden, wie der Annahme von Bestandtheilen, welche Träger gewisser und namentlich auch chemischer Eigenschaften seien, das Zurückgreisen auf die Aristotelischen Elemente auch behufs der Erklärung einzelner chemischer Borgänge beigesellt war, bespreche ich nicht eins gehender. Die Erinnerung an die Annahme jener Bestandtheile war hier nöthig, danach wie diese Annahme lange Zeit hindurch unverändert und später noch umgebildet und erweitert die Borsstellungen der Chemiker beherrschte; aber eine ausführlichere Erörterung ist hier nicht nöthig, sosern der Einsluß jener Anssichten sie Zeit ein erloschener ist, innerhalb deren die Entswickelung der Chemie genauer zu betrachten die Hauptausgabe des vorliegenden Buches ist.

Währenb langerer Zeit kommt ben demischen Renntnissen, wie sie in Geber's Schriften zusammengefaßt sinb, keine erheb= liche Vermehrung zu. Die hier ausgesprochenen Ansichten haben ungeandert Geltung für Diejenigen unter ben Arabern, welche sich nach bem achten Jahrhundert mit Chemie beschäftigten; sie bleiben in Geltung für die Abenblander, bei welchen bereits im breizehnten Jahrhundert die Beschäftigung mit Chemie in der Richtung als Alchemie eine verbreitete ift. Fehlt uns auch ge= nauere Renntniß barüber, auf welchen Wegen und burch welche Personen die Bekanntschaft mit ber Alchemie für die Bewohner bes driftlichen Abenblandes vermittelt wurde, so zeugt boch bie Uebereinstimmung ber Auffassung bieses Gegenstandes mit ber bei ben Arabern bargelegten, es zeugt die häufige Bezugnahme auf arabische Autoritäten bafür, baß auch auf biesem Gebiete bie Abenblander Das, mas man mußte ober zu wissen glaubte, ben Arabern verdankten. Die hervorragenbsten Geister bes brei= zehnten Jahrhunderts wenden der Chemie Beachtung zu; der Deutsche Albert von Bollstäbt (1193-1280), um seines vielseitigen Wissens willen Albert ber Große genannt, unb ber Englander Roger Bacon (1214-1294 etwa), welcher fo selbstständige Ansichten über bie Betreibung und bie Aussichten

ber Naturwissenschaften ausgesprachen hat, erörtern die Metall= verwandlung und auf mas sie sich gründe; Ranmund Lull aus Majorca (1235—1315) soll, wie früher allgemeiner als jett geglaubt wurde, neben allen seinen anderen firchlichen und wissen= schaftlichen Bestrebungen auch mit Alchemie sich beschäftigt haben, und Arnald von Villanova (1235 o. 1248-1312 o. 1314), aus Catalonien ober Gub-Frankreich gebürtig, mar nicht nur als Arzt sondern auch wegen seiner Kenntnisse in der Alchemie und seiner Schriften über dieselbe hochberühmt; eine Auzahl an= berer, mehr ober weniger sonst noch bekannter Männer wird ge= nannt, welche in jener Zeit über Alchemie geschrieben haben ober geschrieben haben sollen. Ueber ber alchemistischen Literatur jener Zeit schwebt eine gewisse Unsicherheit; bezüglich einer größeren Bahl von Schriften, welche als ben bier genannten Rännern, als Anderen zugehörig Berbreitung fanden und An= sehen genossen, ist es zweifelhaft, ob sie wirklich von Denselben verfaßt sind, und bezüglich einzelner läßt sich kaum mehr bestrei= ten, daß sie Producte späterer Zeit und jenen Celebritäten nur untergeschoben seien. Die eben hervorgehobene Unsicherheit, ber frühere Jrrthum in ber Beilegung von Schriften an Solche, bie sie nicht verfaßt hatten, bie jest noch vorhandene Schwierig= keit ber Beurtheilung beruht vielfach barauf, wie bas Wissen ber hervorragenbsten Repräsentanten bes breizehnten Jahrhun= berts auch auf biesem Gebiet ein unselbstständiges mar und sich in der Hauptsache auf die Aneignung anerkannter früherer Lehren beschränkte; die Reproduction dieser Lehren als bas Wesentliche bes Inhaltes abgebend ist vielen Schriften jener Beit gemeinsam, und wie sie hierin übereinstimmen erschwert bie Entscheibung, welche von biesen Schriften alter und welche neuer, welche ben für sie als Verfasser Angegebenen wirklich zuzusprechen seien und welche nicht. Hier ist nur zu bemerken, bag bie, ben geistig Bebeutenbsten unter Denjenigen, welche im breizehnten Jahrhundert über Chemie geschrieben haben, unzweifel= haft zugehörigen Schriften zwar nicht erhebliche experimentale Arbeiten, wohl aber die Anerkennung nachweisen, daß die kunst=

liche Erzeugung eblen Metalles möglich sei. Diese Anerkennung fehlt bamals nie, äußert sie sich auch bei Verschiebenen etwas ungleich; sie fehlt nicht bei Albert bem Großen, wenn Dieser auch in seiner Schrift de rebus metallicis et mineralibus zurückhaltender ist, mehr die Ansichten Anderer wiedergiebt als seine eigene Ueberzeugung ausspricht, und selbst die Dunkelheit einzelner alchemistischer Lehren nicht verkennt und auf Täuschungen in ben angeblichen praktischen Resultaten ber Alchemisten auf= merksam macht; sie tritt entschiedener bei Anderen hervor, wie z. B. bei Roger Bacon in ben kleineren alchemistischen Tractaten Desselben und in bem Opus tertium, wo er gerabezu biese Bereitung ber eblen Metalle unter bie Aufgaben zählt, burch beren Lösung die praktische Alchemie sich nützlich machen könne. unfruchtbar bleibt noch die von Bacon ausgesprochene Ansicht, neben der praktischen Alchemie gebe es auch eine speculative welche lettere ihm als ein Theil ber Naturwissenschaft vorschwebt, ber sich mit allen leblosen Körpern und namentlich ber Entsteh= ung derselben aus den Elementen zu befassen habe. — Mit ber Anerkennung bes Strebens, die Metallveredlung durch die Derstellung eines als Elixir ober Stein ber Weisen bef Mittels zu bewirken, verbindet sich jest, deutlicher auso. als früher, selbst bei Mannern von solchem Scharfik Roger Bacon, ber unbeschränkte Ausbruck bes Glaube baß jenes Mittel auch heilkräftig wirke, baß auf chemisch ein Praparat barzustellen sei, welches ben Menschen Gejundheit und Verlängerung bes Lebens auf Jahrhunderte sicheren konr.

Als die eigentliche Aufgabe der Chemie wird immer not wie bei den Arabern, die künstliche Hervordringung der edkt Metalle aus unedlen betrachtet, und unverändert gelten auch de Aussichten, welche Geber und seinen Landsleuten die Lösun dieser Aufgabe als möglich erscheinen ließen. Die alchemistischei Schriftsteller des dreizehnten Jahrhunderts wiederholen die Lehre daß die Metalle aus Quecksilber und Schwefel bestehen, und die Angaben der Araber darüber, wie diese Bestandtheile in den verschiedenen Metallen nach ungleichem Verhältniß, mit uns

gleichem Grabe ber Reinheit u. f. w. enthalten seien; anerkannt wird babei auch noch die Aristotelische Lehre über die Ursache ber Berschiebenheit ber Körper, und zwar so — bürfen wir ältere Auffassungen burch neuere Ausbrucksweise erläutern -, baß bie Aristotelischen Glemente als bie entfernteren, Queckfilber und Schwefel als die näheren Bestandtheile ber Metalle betrach= tet werben. Ein solcher Zwiespalt ber Lehrmeinungen existirte bamals noch nicht, wie er später eintrat, als bie Physiker noch an die Aristotelischen Glemente, die Chemiker nicht mehr an diese, sondern nur an gewisse, als Principien bezeichnete Gemische Grundbestandtheile der Körper glaubten; bei einem und dem= selben Gelehrten (bei Albert bem Großen z. B.) werden für die Erklärungen bes physikalischen Verhaltens ber Körper vorzugsweise die Aristotelischen Elemente, für die Erklärungen des chemischen Berhaltens vorzugsweise die chemischen Grundbe= ftanbtheile in Betracht gezogen, ohne baß jeboch eine consequente Scheibung biefer beiben Erklärungsweisen nach ber einen unb nach ber anderen Richtung hin vorhanden wäre. Selbst über die Classe der Metalle hinaus werben in dieser ober einer nahe= tommenden Zeit schon Queckfilber und Schwefel als die chemi= schen Bestandtheile ber Körper genannt; in dem, bem Ray= mund Lull zugeschriebenen Testamentum wird gelehrt, daß jeglicher Körper, substantialiter aus ben vier (Aristotelischen) Elementen zusammengesetzt, aus Quecksilber und Schwefel bestehe.

Wir verweilen hier nicht in längerer Betrachtung der Zeit vom dreizehnten Jahrhundert bis gegen das Ende des fünfzehnsten, in welcher die Alchemie mehr und mehr an Verbreitung aber kaum in Erweiterung des mit ihr verwachsenen chemischen Bissens zunahm. Nicht die Geschichte der Alchemie ist hier zu geben, sondern nur an Das im Allgemeinen zu erinnern, was während der Zeit, wo die Chemie ausschließlich in der Richtung als Alchemie gepstegt wurde, bezüglich der Zusammensehung der Körper gelehrt und geglaubt wurde.

Eine Erweiterung dieser Lehren bilbet sich gegen bas Enbe bes fünfzehnten Jahrhunderts aus. Solche Träger chemischer Eigenschaften, wie man sie unter ber Bezeichnung Quecksilber und Schwefel als Grundbestandtheile ber Metalle angenommen hatte, nimmt man auch in anberen Körpern zur Erklärung bes demischen Verhaltens berselben an; ben zwei eben genannten Grundbestandtheilen gesellt man noch einen britten hinzu, und mas man unter den beiden ersteren versteht ändert sich etwas. Diese Erweiterung der Ansichten über die chemische Grundmisch= ung ber Körper scheint sich langsam vorbereitet zu haben. Gines, wenn nicht bem dreizehnten, doch wohl bem vierzehnten Jahr= hundert angehörigen Ausspruches, daß Quecksilber und Schwefel die Grundbestandtheile aller Körper und nicht nur der Metalle seien, wurde soeben gebacht. Andererseits geht ebensoweit die Bezeichnung "Salz" für bas Feuerbeständige in einigen Körpern zurück, und jest noch erinnern und einzelne, nicht ganz außer Gebrauch gekommene Benennungen an die ältere Bebeutung jener Bezeichnung, wie z. B. die bereits in jener Zeit sich findenbe des bei dem Calciniren des Weinsteins Feuerbeständigen als Sal tartari; bei einem an bas Enbe bes vierzehnten Jahrhun= berts gesetzten alchemistischen Schriftsteller, Isaak bem Hol= länder, ist die Rebe von dem salzigen und erdigen Grundbe= standtheile der Metalle. Aber in bestimmterer Weise findet sich die Ansicht, daß alle Körper aus brei, als Quecksilber, Schwefel und Salz bezeichneten Grundbestandtheilen zusammengesett seien, wohl zuerst in einzelnen ber Schriften gelehrt, als beren Ber= fasser Basilius Balentinus genannt wird.

Auch noch in Beziehung auf diese Schriften und namentlich über die Zeit ihres Verfassers (welcher sich selbst als Deutschen zu erkennen giebt) herrscht Unsicherheit; am Wahrscheinlichsten ist, daß sie gegen das Ende des fünfzehnten Jahrhunderts geschrieben worden seien. Werkwürdig sind diese Schriften durch den Nachweis von Fortschritten in der Kenntniß chemischer Präparate (die Darstellung vieler, u. a. der Salzsäure wird in ihnen zuerst gelehrt) und in der empirischen Kenntniß chemischer

Borgange überhaupt; merkwürbig ist bie erfolgreiche Beschäftig= ung mit ber Umwanblung Eines Rohmaterials (bes Grauspieß= glanzerzes) in die verschiedenartigsten Substanzen, wie sie ber "Triumphwagen des Antimonii" bezeugt: eine Monographie, welche für jene Zeit einzig bafteht. Wir haben uns hier zu be= ichranten auf die Renntnignahme Deffen, mas biese Schriften (ich nenne die theilweise so weitschweisigen Titel der einzelnen nicht) über die Zusammensetzung der Körper im Allgemeinen lehren. Auch bei Basilius Balentinus findet sich noch Bezugnahme auf die Aristotelischen Elemente und Anerkennung, daß aus die= fen die Grundbestandtheile der Körper bestehen. Grundbestandtheile werden aber bei ihm brei, als Quecksilber, Schwefel und Salz bezeichnete angenommen, ausbrücklich als die Körper aller Naturreiche zusammensetzenb, und für die verschie= benen Körper besselben Reiches, z. B. für die verschiedenen Me= talle wird wiederum gesagt, die Ungleichheit des Zusammen= setzungsverhältnisses sei die Ursache ihres verschiedenen Verhaltens. Bestimmter als früher wird barauf aufmerksam gemacht, daß die mit den eben angegebenen Namen bezeichneten Grundbestand= theile keineswegs mit den eben so benannten barftellbaren Gub= stanzen (bem metallischen Quecksilber, bem gewöhnlichen Schwefel, bem gemeinen Salz) ibentisch seien. Weniger bestimmt, als bies im sechszehnten Jahrhundert geschah, wird angegeben, für welche Eigenschaften jeder der angenommenen Grundbestandtheile Reprafentant sei; mit der Brennbarkeit wird hier auch noch die Farbe als auf bem Gehalte an s. g. Schwefel beruhend betrachtet; undeutliche Hinweisung barauf findet sich, daß die Bezeichnung Quecksilber auf Das gehe, was nicht brennbar aber flüchtig ist, und daß das als Salz Bezeichnete das Feuerbeständige sei und in bem Gehalt an ihm bie Befähigung zur Annahme bes starren Zustandes liege.

So weit war die Chemie in ihren Auffassungen über die Zusammensetzung der Körper innerhalb der Zeit gekommen, in

welcher sie nur als Alchemie betrieben wurde. Aber jett tritt ein Wendepunkt in der Richtung ein, welche in der Beschäftigung mit Chemie zu verfolgen man beabsichtigt: nicht mehr die Metall= vereblung sondern die Heilung der Krankheiten ist die Aufgabe, welche zu lösen die Chemie bestimmt sein soll und um beren Lösung willen jett die lettere vorzugsweise bearbeitet wird. Dieser Uebergang in ben Ansichten über bas eigentliche Ziel ber Erwerbung und Förderung demischer Kenntnisse erfolgt nicht ploblich, sonbern gegen bas Ende bes Zeitalters ber Alchemie, welches uns bisher beschäftigte, tritt schon die Chemie ber Heil= kunbe näher und näher, und innerhalb eines großen Theiles bes nun zu betrachtenben Zeitalters ber medicinischen Chemie bleibt bie Berechtigung ber alchemistischen Bestrebungen noch anerkannt. Oben (S. 18) wurde bereits baran erinnert, wie in dem Mittel= alter an die Möglichkeit geglaubt wurde, daß mittelst chemischer Runftgriffe eine Substanz bereitet werben könne, beren Gebrauch bie Gesundheit wiedergebe, das Leben verlängere. Eine engere Beziehung zwischen ber Medicin und ber Chemie wurde baburch eingeleitet, daß für viele neu entbeckte demische Praparate kräftige Heilwirtungen erkannt ober gepriesen wurden. Mehr als irgend früher findet sich die Bereitung chemischer Präparate um ber arzneilichen Anwendung der letteren willen bei Basilius Valentinus gelehrt, welchem jeboch immer noch die Verwand= lung unebler Metalle in eble, die Darstellung bes Steins ber Weisen als das Ziel vorschwebte, das der Chemie eigentlich vor= gestectt sei. So war eine Verschmelzung ber Chemie mit ber Mebicin vorbereitet; in ber ersten Halfte bes sechszehnten Jahr= hunderts wird sie durch Paracelsus verkündigt und bei Vielen zur Geltung gebracht.

Paracelsus (1493—1541) trat als Reformator der Heil= kunde auf durch Bekämpfung der Autorität, welche von den Ber= tretern dieser Wissenschaft den Lehren des Galen und der Dem= selben folgenden Araber immer noch und ausschließlich zuerkannt wurde, durch das Geltendmachen der Berechtigung zu selbststän= bigen Ansichten, burch bas hindrangen zu ber Benützung Deffen, was die Naturforschung lehre. Unter ben Naturwissenschaften war es namentlich die Chemie, welche er als für die Heilkunde wichtig ansah; chemische Borstellungen lagen wesentlich ben An= sichten zu Grunde, die er über die Ursache und die Heilung der Rrankheiten aussprach, und in der Bereitung von Heilmitteln sah er die hauptsächlichste Aufgabe der Chemie, welche er in= bessen auch noch als die Wittel zur Metallverwandlung gebenb betrachtete. Daburch, wie Paracelsus die Chemie aus ber ausschließlich alchemistischen Richtung in ben engsten Berband mit der Medicin brachte, leitete er auch für die erstere Wifsen= schaft ein neues Zeitalter ein; nicht baburch, bag er in ber Chemie selbst neue Lehrmeinungen aufgestellt hatte. Denn ber Kern von Paracelsus' Lehren über bie demische Zusammensetzung ber Körper lehnt ganz an die Vorstellungen an, welche als in bes Basilius Balentinus Schriften enthalten bereits erör= tert wurden.

Aus brei, als Queckfilber, Schwefel und Salz bezeichneten Grundbestandtheilen sind auch nach Paracelsus alle Körper zusammengesetzt, und auch bei ihm steht diese Lehre nicht als eine ber Ariftotelischen entgegengesetzte ba, sondern jene drei Grundbe=. standtheile sollen allerdings in einem, und freilich nicht verständ= lichen Zusammenhange mit ben vier Glementen stehen. Aber ungleich bestimmter, als Dies früher geschehen war, sprach sich Paracel= sus barüber aus, welche demischen Gigenschaften burch jene Grundbestandtheile repräsentirt seien, bas Vorhandensein welches demischen Verhaltens in ber Annahme bes Gehaltes an dem einen ober bem anberen berselben seinen Ausbruck finde. Wenn er (in dem Opus paramirum z. B.) behauptet, daß in die Zu= sammensetzung jedes Körpers Schwefel, Quecksilber und Salz eingehen und unsichtbar barin enthalten seien, so fügt er auch hinzu, wie diese drei Bestandtheile zur Anschauung gebracht wer= ben können: bei dem Brennen eines Körpers zeige sich ber Ge= halt besselben an s. g. Schwefel, benn nur dieser sei brennbar; was wegrauche, sei das s. g. Quecksilber, denn nur diesem Be=

standtheile komme die Eigenschaft zu, im Feuer ohne zu ver= brennen zu entweichen; und in bem Rückstanbe von ber Ber= brennung ober in der Asche habe man den als Salz bezeichneten Bestandtheil. In gewissem Sinne sich gemeinsam Verhaltenbes wurde unter Einer Benennung zusammengefaßt, und das Begabtsein mit gemeinsamer Eigenschaft als auf bem Gehalt an bemselben Bestandtheile beruhend betrachtet. Wie sich die Körper bei Einwirkung bes Feuers in breifach verschiebener Weise ver= halten, ließ zunächst die drei Grundbestandtheile, jeden als Träger einer besonderen Art des Verhaltens, unterscheiben; in zweiter Linie wurden noch andere Eigenschaften als auf dem Gehalt an diesen Bestandtheilen beruhend hingestellt: bas Wachsthum ber Körper als auf bem an s. g. Schwefel, ber flüssige Zustand als auf bem an Quecksilber, ber starre Zustand als auf bem an Salz. Dreierlei einfachere Substanzen: Brennbares, unzersett Verflüchtigbares und Feuerbestänbiges, eristiren nach bieser Lehre; mit den eben angegebenen Namen werden sie bezeichnet, in welchem Körper sie sich auch vorfinden ober aus welchem Körper sie bei chemischer Veränderung besselben zum Vorscheine gebracht werben können. In diesem Sinne wird behauptet, daß alle Körper, mineralische, vegetabilische und animalische, aus schwefe= ligem, quecksilberigem und salzigem Bestanbtheile zusammenge= sett seien. Nicht aber ist Das, was unter ber Bezeichnung Schwefel ober Quecksilber u. f. w. hier als Bestandtheil ange= nommen wirb, immer ganz basselbe ober mit bem für sich Dar= stellbaren gleichen Namens (bem gemeinen Schwefel u. s. w.) ibentisch. Gine gewisse Verschiebenartigkeit Dessen, mas mit bemselben Namen zu bezeichnend als in den verschiedenen Körpern enthalten anzunehmen sei, wurde ausbrücklich zugestanben; viel= fältig sei bas als Schwefel, bas als Quecksilber, bas als Salz Benannte in ben verschiebenen Körpern, ungleich in ben verschie= benen Mineralien z. B., ungleich selbst in ben verschiebenen Theilen bes menschlichen Körpers. Denn auch ber menschliche Rörper ist nach Paracelsus aus biefen brei Grundbestandtheilen zusammengesett, und bazu, daß nun die Chemie und die

Medicin verschmelzen, trägt die Aufstellung der Lehre wesentlich bei, die Gesundheit des Organismus beruhe auf normalem Geshalt an diesen Bestandtheilen, Krankheit auf einer Abanderung des normalen Berhältnisses berselben.

Bas Paracelsus über bie Beziehungen zwischen ber Beilkunde und ber Chemie, was er über die chemischen Grund= bestandtheile ber Körper lehrte, fand viele Anhanger, viele Geg-Den, lange sich hinziehenben Streit zwischen beiben Parteien verfolgen wir nicht; nur was die Stellung und die Ent= wickelung ber Chemie in ber zunächst auf Paracelsus folgen= den Zeit bezeichnet, ist hier hervorzuheben. — Die Chemie wird jett, und bis gegen das Ende bes siebenzehnten Jahrhunderts, vorzugsweise in der Richtung bearbeitet, daß sie der Heilkunde biene: sei es in engerer Berknüpfung mit dieser Wissenschaft unter Anerkennung ber Paracelsischen Aussprüche ober unter Zugrundelegung anderer Ansichten barüber, daß die Gesundheit, bie Krankheiten, die Heilung des menschlichen Rörpers wesentlich durch chemische Verhältnisse und Vorgänge bedingt und auf Grund chemischer Betrachtungen richtig aufzufassen seien, sei es in loserem Berbande, sofern die Chemie zunächst als eine Hulfs= wissenschaft für die Medicin angesehen wurde: als die Kunst, wirksame Arzneien zu bereiten. Außer nach bieser, vorzugsweise eingehaltenen Richtung findet die Chemie in jener Zeit aber auch noch nach anderen Richtungen Bearbeitung und Pflege: so na= mentlich in der technisch=chemischen, und auch noch in der früher so beharrlich eingehaltenen als Alchemie. — Was bie Zusammen= setzung der Körper betrifft, bleibt den Paracelsischen Lehren auch noch bis an bas Enbe bes oben angegebenen Zeitraumes Gelt= ung; aber wieberum nicht ausschließliche. Andere Ansichten darüber, welche Bestandtheile als lette im chemischen Sinne an= zuerkennen seien, werben auch aufgestellt; ober es tritt selbst die Frage, welche Grundbestandtheile bie verschiedenen Körper zu= sammensetzen, gegen die zurud, welche Substanzen als vorzugs= weise demisch=wirksame namentlich für das Verhalten des mensch=

lichen Organismus im gesunden und im kranken Zustand in Betracht zu ziehen seien.

Für bas f. g. Zeitalter ber mebicinischen Chemie, welches burch Paracelsus eingeleitet sich bis gegen bas Enbe bes siebenzehnten Jahrhunderts erstreckt, findet sich also nicht mehr . eine solche Gleichförmigkeit ber Ansichten über die Richtung, in welcher die Chemie zu bearbeiten sei, und barüber, mas bezüglich ber Zusammensetzung ber Körper für mahr zu halten sei, wie sie für bas f. g. Zeitalter ber Alchemie, von Geber bis vor Basilius Valentinus, geherrscht hatte. Gine größere Man= nichfaltigkeit ber Richtungen und Meinungen zeigt sich jest, im Busammenhange bamit, baß bie Zahl Derjenigen, welche sich mit Chemie beschäftigen, eine ungleich größere ist als früher; ver= größert ist jest diese Zahl namentlich baburch, baß ber Glaube an Das, mas die Chemie für die Heiltunde zu leisten vermöge, Biele neben ber letteren zugleich ber ersteren sich zuwenben läßt. Aber nur für wenige, besonders hervorragende Repräsentanten ber Chemie aus jener Zeit ist kurz anzugeben, welchen Richt= ungen sie folgten und was sie über bie Zusammensetzung ber Rörper lehrten.

Unter ben Zeitgenossen bes Paracelsus war Einer auszgezeichnet burch seine Kenntnisse in ber Chemie, namentlich sozweit die letztere für die Metallurgie und die Prodirtunst Bezbeutung hat: der Deutsche G. Agricola (1490—1555). Aber des Paracelsus Lehre fand bei Agricola feine Beachtung, und selbst Das, aus was jene Lehre hervorgegangen war: die ältere Ansicht über die Zusammensetzung der Metalle aus zwei als Schwesel und Quecksilber bezeichneten Bestandtheilen, bestritt Agricola, welcher, anch was die Ursache der Verschiedenartigzteit der Körper und chemischer Beränderungen derselben betrifft, nur die Aristotelischen vier Fundamentalqualitäten und vier Elemente in Betracht zog.

Wie Viele bann auch im sechszehnten Jahrhundert sich zu bes Paracelsus Lehre über bie Zusammensetzung ber Körper aus ben drei s. g. chemischen Principien (Schwesel, Quecksilber und Salz) bekannten: nicht Einer war unter ihnen, welcher die Chemie so geförbert ober in solcher Weise selbstständig vertreten hätte, daß seiner in dieser rascheren Uebersicht der früheren chemischen Leistungen und Ansichten auch nur etwas eingehender zu gedenken wäre. Und noch weniger Anlaß zu solcher Besprecheng ung könnten uns aus jener Zeit Diesenigen bieten, welche jene Lehre und zugleich mit ihr das Hereinziehen der Chemie in die Medicin überhaupt bekämpfend den Fortschritten der ersteren mehr feindlich als sorbernd waren.

Was an chemischem Wissen bis zu dem Ende des sechszehn= ten Jahrhunderis erlangt war, besaß der Deutsche A. Libavius (er starb 1616) in umfassenberer Weise, als irgend einer seiner Zeitgenossen, und unübertroffen war bamals, wie er bieses Bissen in seinen zahlreichen Schriften zusammenstellte. Libavins' chemische Kenntnisse sind zum weitaus überwiegenden Theile von Früheren her ihm überkommen, hat gleich er mannichfaltige neue Bahrnehmungen bem schon vor ihm Bekannten hinzugefügt. Und weniger finden wir bei ihm neue chemische Lehren behauptet, ober bereits aufgestellte selbstständig beurtheilt und vertreten, als vielmehr frühere Ansichten wiebergegeben, und zwar verschiebene, ohne daß den einen consequent der Vorzug vor den andern zu= erkannt murbe. Die vorwaltenbe Richtung jener Zeit spiegelt sich barin, wie auch Libavius die Chemie als zunächst zu ber Medicin in Beziehung stehend betrachtet. Sein als Alchemia betiteltes, 1595 zuerst veröffentlichtes Werk, welches als bas erste eigentliche Lehrbuch ber Chemie zu betrachten ist, lehrt die Chemie als die Kunst kennen, heilkräftig wirkende Praparate barzustellen; und ausbrücklich wird hier gesagt, daß jetzt die Chemie vorzugs= weise ber Heilkunde biene, während sie sich vorher hauptsächlich ben auf Metalle bezüglichen Arbeiten zugewendet habe. Aber auch bie frühere Richtung ber Chemie ist in Libavius' Werken noch vertreten: die Alchemie im Sinne als Metallveredlungskunst, balb vorsichtiger beurtheilt, balb ausbrücklich anerkannt. Unb was die Frage betrifft, auf was die Ungleichartigkeit der ver= schiebenen Körper beruhe, so finden sich gleichfalls bei Libavius

neuere und ältere Auffassungen vorgeführt: in verschiedenen Schriften, oder selbst in verschiedenen Theilen derselben Schrift, balb die Darlegung der Paracelsischen Lehre, daß drei, als Schwesel, Quecksilber und Salz bezeichnete Principien alle Kör= per zusammensetzen, bald die Zustimmung zu der älteren Ansicht, nach welcher die Metalle nur zwei, als Schwesel und Quecksilber bezeichnete Grundbestandtheile in sich enthalten, bald Bezugnahme auf die Aristotelischen Elemente und Fundamentalzqualitäten.

Libavius entschied sich nicht für Eine dieser verschiedenen Ansichten, welche er hinstellte, als ob sie neben einander anzu=
erkennende wären. Die Meisten, welche damals sich mit der Chemie um ihrer Beziehungen zu der Medicin willen beschäftig=
ten, waren weniger zurückhaltend und erklärten sich für die Paracelsische Lehre von den drei Grundbestandtheilen als für die, welche allein richtige Auskunft über die chemische Zusammen=
setzung der Körper gebe. Diese Lehre war die vorzugsweise angenommene bei. Denen, welche in den ersten Decennien des siedenzehnten Jahrhunderts die Chemie in einer oder der anderen Richtung Fortschritte machen ließen; aber nicht so erheblich waren diese Fortschritte, nicht von solcher Wichtigkeit für die Entwick=
lung unserer Wissenschaft die Leistungen jener Anhänger der Baracelssischen Lehre, daß hier dei der Besprechung Einzelner zu verweilen wäre.

An Einen Mann, welcher in der ersten Halfte des sieben=
zehnten Jahrhunderts wirkte, ist jedoch hier ausdrücklich zu erinnern:
an den Riederländer J. B. van Helmont (1577—1644).
Dazu veranlaßt, was ihm die Chemie an Erweiterung ihrer Renntnisse und Ansichten verdankt, dazu namentlich auch, wie er der damals herrschenden Paracelsischen Lehre über die Grundbesstandtheile der Körper widersprach. — Van Helmont gehört dem Zeitalter der medicinischen Chemie danach ganz an, wie dei ihm medicinisches und chemisches Wissen vereinigt war, wie er physiologische und pathologische Erscheinungen vielsach auf chemische

Borgange zurückzuführen suchte, wie er von ber Chemie Bereitung heilkräftig wirkenber Präparate erwartete und als höchste Leistung die Darstellung eines von ihm geträumten all= gemeinen Auflösungsmittels (bes f. g. Alkahestes), welches auch bas wirksamste Heilmittel sei. Mit mancherlei neuen Wahr= nehmungen hat er die Chemie bereichert; wir gebenken hier nur ber Leistungen, welche als besonders bedeutende über Das hinaus= führten, was man vor ihm gewußt und geglaubt hatte. — Bei ihm findet sich die erste Renntniß der Eristenz von Gasen: luftförmiger Körper, welche nach ihren Eigenschaften von ber gewöhnlichen Luft sowohl als von Dämpfen verschieben seien; bei ihm findet sich die Beweisführung, daß gewisse Körper und namentlich bie Metalle in ben Producten der Ginwirkung ande= rer Substanzen auf sie noch ihrer ganzen Natur nach enthalten seien, und damit ein damals so nöthiger Beitrag zur Erkennt= niß bes Begriffes einer demischen Verbindung; bei ihm begegnen wir einer Beachtung quantitativer Verhältnisse - baß z. B. bas Gewicht gewisser Substanzen bei bem Eingehen in chemische Berbindungen und nachherigem Wiederausscheiben aus benselben ungeändert bleibe —, wie sie vor ihm kaum je versucht worden war, wie sie nach ihm zu ben wichtigsten Folgerungen geführt hat. — Mit Entschiebenheit erklärte sich van helmont ba= gegen, daß die brei als Schwefel, Quecksilber und Salz bezeich= neten Principien die Grundbestandtheile aller Körper seien. Er hob hervor, daß die Einwirkung ber Hitze, bei welcher nach ber Lehre des Paracelsus diese Principien zur Anschauung tommen sollen, keineswegs immer die einfacheren Substanzen von einander scheibe, welche als Bestandtheile der Körper in die= sen existirten, sondern oft neue Substanzen entstehen lasse; er machte geltenb, wie mannichfaltig die Substanzen sind, welche aus verschiedenen Körpern zum Vorschein gebracht nach jener Lehre unter berselben Bezeichnung begriffen und als dasselbe Princip repräsentirend betrachtet werben, und daß biese Mannichfaltigkeit und Veränderlichkeit jedes jener drei Principien dem Begriff eines Grundbestandtheiles widerspreche. Aber mit gleicher Be= stimmtheit sprach sich van Helmont auch gegen die Lehre bes Aristoteles aus, wie diese damals aufgefaßt zahlreiche Anshänger hatte: daß in den verschiedenen Körpern vier, als Feuer, Wasser, Luft und Erde bezeichnete Substanzen als einsachste Bestandtheile enthalten seien. Er bekämpste die Ansicht, daß Feuer etwas Waterielles sei und als solches in die Zusammensehung von Körpern eingehen könne; er bestritt, daß das als Erde Bezeichnete als Element zu betrachten sei. Luft und Wasser ließ er als die wahren Elementarstoffe gelten, und namentlich das Wasser betrachtete er als einen sehr verbreiteten, in die Wischung der verschiedenartigsten Körper — der mineralischen ebensowohl als der vegetabilischen und der animalischen — eingehenden Grundstoff.

Ban helmont's Bekampfung ber Paracelsischen Lebre, welche Grundbestandtheile in den verschiebenen Körpern anzunehmen seien, führte inbessen nicht zu ber Beseitigung berselben. Diese Lehre erhielt sich vielmehr noch, unverändert ober selbst in Versuchen weiterer Ausbildung bei Vielen; sie blieb noch immer eine ber herrschenden Lehren, in einer Zeit, in welcher auch andere ältere Auffassungen und in welcher auch neue Ansichten über die letten Bestandtheile ber Körper Vertretung fanden. Solche Mannichfaltigkeit ber Ansichten über biesen Gegenstanb in bem siebenzehnten Jahrhunbert hangt bamit zusammen, in wie verschiebenartigen Richtungen bamals bie Beschäftigung mit Chemie sich bewegte. Wohl fand um die Mitte dieses Jahrhun= berts die Chemie ganz besonders in der Verknüpfung mit ber Heilkunde Pflege und Ausbildung. Aber noch glaubten Biele baran, daß das Ziel der Alchemie ein erreichbares sei; die tech= nische Chemie, welche sich früher auf Metallurgie fast beschränkt hatte, machte Fortschritte auch außerhalb bieses Gebietes; unb neben ber Verbreitung und Erweiterung chemischer Kenntnisse um ber Anwendungen und ber Rüplichkeit willen, welche sie nach so verschiebenen Geiten bin versprachen, tamen in jener Beit auch ichon mehr und mehr Arbeiten und Betrachtungen, wenn gleich noch vereinzelt, zu Tage, welche in reinem natur= missenichaftlichem Etreben unternommen und bargelegt sind. —

Beschäftigung mit Chemie nach sehr verschiebenen Richtungen zeigt uns in jener Zeit, als hier nicht zu übergehender Repräsentant berselben, ber Deutsche J. R. Glauber (1603 o. 1604 — 1668). In seinen Schriften findet sich noch die alchemistische Tenbeng früherer Jahrhunderte vertreten, aber auch bas Bestreben, heilkräftige demische Praparate barzustellen, und bas Bemühen, von der Chemie durch Anwenden derselben auf die Gewerbe Nupen zu ziehen. Erhebliche Förberung verbankt ihm babei auch die Chemie an sich: durch die Construction zweck= mäßigerer Apparate, burch das Ersinnen besserer Bereitungs= methoben für wichtige Substanzen, burch die Darstellung neuer Berbindungen und besonders noch durch die richtigere Auffassung bes chemischen Verhaltens verschiebener Körper und die Vorbereitung einer Erklärung für dasselbe barin, wie er sich über bie demische Verwandtschaft, die Wirkungen ber einfachen und ber doppelten Wahlverwandtschaft ausgesprochen hat. Wohl hat er auch für die Erkenntniß ber Zusammensetzung einzelner Berbind= ungen (mehrerer Salze, der später s. g. Chlormetalle z. B.) sich zu einer Ginficht erhoben, wie sie für seine Zeit nur immer mog= lich, wie sie bann eine länger festgehaltene war. Aber zur Be= richtigung ber Borstellungen barüber, mas die entferntesten Be= standtheile der Körper seien, trug er Nichts bei; wenig consequent iprach er in einer seiner Schriften von Schwefel, Quecksilber und Salz als ben Principien aller Metalle, in einer anberen bavon, daß wesentlich das Salz der Urstoff aller Dinge sei, in wieber einer anderen davon, daß alle Metalle und Mineralien aus Basser und Erbe ihren Ursprung nehmen.

An des Paracelsus Lehre über die Grundbestandtheile der Körper-hielten im siedenzehnten Jahrhundert immer noch vorzugsweise Biele sest: entweder ganz im Einklange mit ihr die Zusammengesethteit aller Körper aus drei, als Quecksilber, Schwesel und Salz zu bezeichnenden Principien anerkennend oder der Annahme dieser Principien noch die einiger anderer hinzussügend. Ungeändert sand diese Lehre zu van Helmont's Zeiten in Deutschland an D. Sennert (1572—1637) einen

namhaften Vertreter, und in den verschiedenen Ländern, in welchen man sich bamals mit bem Studium ber Chemie beschäftigte, auch nachher noch zahlreiche Anhänger. Etwas erweitert nur, nicht im Wesentlichen abgeändert, wurde diese Vorstellung, als nach ber Mitte des siebenzehnten Jahrhunderts durch ben Eng= länder Th. Willis (1621—1675), dann durch die Franzosen R. Lefebore (gestorben 1674) und R. Lemery (1645—1715) u. A. die Behauptung aufgestellt und verbreitet murbe, daß nicht brei sondern fünf Principien existiren, als die Grundbestand= theile, aus welchen alle Körper zusammengesetzt seien und in welche bieselben zerlegt werden können: Quecksilber ober Geist, Schwefel ober Del, Salz, Wasser ober Phlegma, und Erde; die drei ersten, länger schon angenommenen als s. g. active, die zwei letten als s. g. passive Principien. — Namentlich bas Ansehen, welches Lemery bei ben Chemikern sich gewann, ließ ber so erweiterten Paracelsischen Lehre, gegen bas Ende bes siebenzehnten Jahrhunderts und noch über basselbe hinaus, bei Vielen Anerkennung zu Theil werden: sein Ansehen, welches sich auf selbstständige und umfassende Be= kanntschaft mit Dem gründete, was damals in unserer Wissen= schaft an Thatsächlichem gefunden mar; auf ber Erfassung kecker Ansichten barüber, wie viele von biesen Thatsachen aus Hypo= thesen über die Gestalt und die Bewegung der kleinsten Theilchen ber verschiedenen Substanzen erklärbar seien, zusammen mit ber auch ihm zusagenden Vorstellung über bie in ben Körpern enthaltenen Grundbestandtheile; auf her in jener Zeit die Meisten befriedigenden Darlegung der Thatsachen und ber Theorien, wie sie sein Cours de chymie gab, das Lehrbuch, welches während längerer Zeit unzählig Viele in bas Studium ber Chemie ein= führte. Häufig noch gang an Paracelsus' Aussprüche erin= nernd find bie Lehren, welche er als die gemeinhin angenommenen bezüglich ber Grundbestandtheile ber von ber Ratur bem Chemiker jur Untersuchung gebotenen Rörper hinstellt: ber Bestandtheile, von welchen er weber behauptet, daß sie im gang reinen Bustanbe bargestellt werben können, noch, bag sie überhaupt nicht weiter zerlegbar seien, sondern nur, daß man nach bem bezüglich ber

Bersetzung ber verschiebenen Körper Erkannten zu ihrer Annahme genügende Beranlassung habe und daß sie die Grenzen ber für die Hulfsmitel ber Chemiker zu erreichenben Zerlegung abgeben. Bon ben fünf Grundbestandtheilen, welche die Untersuchung ber Raturkörper in benselben habe erkennen lassen, sei bas geiftige Princip, auch als Quecksilber bezeichnet, ganz besonders subtil, zu lebhaftester Bewegung geneigt, das Wachsthum der Körper bedingend, aber auch die leichtere Berberbniß derselben, nament= lich der thierischen und der pflanzlichen, veranlassend; das ölige Princip, auch als Schwefel bezeichnet, sei eine weniger flüchtige, milbe und fettige Substanz, auf welcher die Brennbarkeit be= ruhe und welche auch die Farbe, den Geruch u. a. bedingen jolle; das salzige Princip — welches übrigens nach breierlei Art: als fires, als flüchtiges und als wesentliches Salz unter**jchieben werbe** — sei schwerer, als die beiden vorhergehenden, gebe ben Korpern ihre Consistenz und Schwere, bewahre sie vor Faulniß, und barauf, wie es in ihnen gemischt sei, beruhe auch, wie sie schmecken. Diese brei Principien seien in lebhafter, weun auch ungleicher Bewegung und bebingen baburch die Wirkungen ober hervorstechenben Eigenschaften ber Körper; sie werben beß= halb als active benannt, im Gegensate zu den zwei mehr ruhen= ben und ben Ginfluß ber ersteren mäßigenden s. g. passiven Principien: dem wässerigen (das auch als Phlegma bezeichnet wirb) und dem erdigen. Immer noch war es die Einwirkung ber Hitze auf verschiebene Körper, namentlich organische, und das Auftreten verschiedener Substanzen bei berselben, man mit der Annahme dieser Principien erklären wollte und was man als diese Annahme selbst begründend betrachtete. Das ölige ober schwefelige Princip, auf bessen Vorhandensein in einem Körper die Brennbarkeit besselben beruhe, trete bei der Ber= brennung aus, und der hierbei bleibende Rückstand lasse er= tennen, was mit ihm in die Zusammensetzung bes Körpers ein= ging; auch bei der Verkalkung von Metallen durch Feuer finde eine Ausscheidung der in denselben enthaltenen schwefeligen Theile statt, neben welchen für die unedlen Metalle auch noch

## 34 Die Entwickelung b. Chemie bis gegen b. Enbe b. 17. Jahrh.

Erbiges, Salziges und manchmal selbst Quecksilber als Bestandstheile genannt werden. Die Gewichtszunahme, welche bei der Verkalkung der Metalle statt hat, wird, in Uedereinstimmung mit einer damals sehr verdreiteten und von uns später noch einsmal zu berücksichtigenden Ansicht als durchAbsorption von wägsdarer Feuermaterie verursacht betrachtet; wie denn auch mehrerer anderen, von Lemery gelehrten und für seine Zeit characterisstischen Vorstellungen besser erst in einem weiterhin zu gedenden Uederblick über die Ausdildung der chemischen Kenntnisse vor der Erweiterung derselben durch Lavoisier zu gedenken sein wird.

## Die Entwickelung der Chemie von Bople bis vor Lavoisier.

Die Annahme solcher Principien, wie sie im Vorhergehenden besprochen wurden, als der Grundbestandtheile ber Körper sollte das chemische Verhalten der letteren repräsentiren und erklären; bei den Chemikern war diese Annahme, in der auf eine kleinere Zahl von Principien beschränkten älteren ober in der auf eine größere Zahl erweiterten neueren Gestaltung, vorzugsweise in Geltung. Auch für die Erklärung physikalischer Eigenschaften der Körper wurde jene Annahme von den Chemikern benutt. Aber unter Denen, welche im siebenzehnten Jahrhundert die Physik in hergebrachter Weise tractirten, fand die Aristotelische Lehre von den vier Elementen und den vier Fundamentalquali= taten, in ber Art, wie sie bas Mittelalter aufgefaßt hatte, noch zahlreiche Anhänger, so daß bei diesen Physikern als Grundlage ber Erklärung ber Eigenschaften ber Körper noch die Vorstel= lungen darüber festgehalten wurden, daß die Eigenschaften der Körper durch bas Eingehen bieser Elemente in die Zusammen= sezung berselben bedingt seien. Bon wenig Erfolg für die Be= seitigung dieser Lehren war die Bekämpfung der einen und der anderen burch van Helmont gewesen, welcher zudem an der Stelle berselben bezüglich ber Grundstoffe ber Körper Ansichten aufstellte, die kaum als einen Fortschritt in der Erkenntniß der Elementarzusammensetzung - ber Körper bezeichnend betrachtet werben können. Erfolgreicher war die Bestreitung bieser frühe= ren Lehren burch ben Britten R. Boyle (1627—1691) gegen das Ende des siebenzehnten Jahrhunderts: die lichtvolle Dar=

legung seiner Zweifel bezüglich ber Gültigkeit ber Bersuche, welche bis zu seiner Zeit als bafür sprechend angeführt murben, baß bie als Salz, Schwefel und Quecksilber bezeichneten Principien die wahren Grundbestandtheile der Körper seien; die Erörterung, baß auch die Aristotelischen Elemente nicht als solche Grundbe= standtheile anzusehen seien; die Widerlegung der althergebrachten Ansicht, daß die Einwirkung des Feuers in erster Linie dafür geeignet sei, zusammengesetzte Körper in die sie zusammensetzenden einfacheren Substanzen zu zerlegen; bie Beweisführung, daß bie Hitze je nach der verschiedenen Art der Einwirkung aus densel= ben Körpern gang verschiebene Substanzen hervorbringen kann und daß, was hierbei zum Vorscheine kommt, nicht nothwendig als Einfacheres in bem ber Veränberung burch Hitze unterwor= fenen Körper präexistiren mußte, sonbern auch etwas gerabe burch sie erst neu Zusammengesetztes sein kann; die Hervorheb= ung, daß biese so lange vorzugsweise versuchte Art ber Berleg= ung bei ber Anwendung auf gewisse Körper nicht einmal Re= sultate ergiebt, welche als eine Zusammensetzung berselben im Sinne ber alteren demischen Lehre anzeigenb zu beuten maren; bie Erkenntniß endlich, daß auch andersartige Einwirkungen, und bann mit anderen Erfolgen, aus ben Körpern die in ihnen enthaltenen Bestandtheile abscheiden. Boyle mar es, welcher in bestimmtester Weise Dem wibersprach, daß für bie Substanzen, welche als die der Chemie erkennbaren letzten Bestandtheile der Körper anzusehen seien, die Anzahl mit solcher Bestimmtheit, wie es bis babin immer geschehen mar, angegeben werben konne; als solche Bestandtheile seien vielmehr alle biejenigen Substanzen zu betrachten, bie, selbst nicht weiter zerlegbar, burch Bersetung von Körpern ausgeschieben und aus welchen die Körper wieber zusammengefügt werben konnen. Bezüglich ber Frage, auf mas die Verschiebenheit ber für die Chemie nicht weiter zerlegbaren Gubstanzen beruhe, erachtete Bople allerbings Bermuthungen als zulässig, und für mahrscheinlich hielt er, daß sie aus einer und berselben Urmaterie bestehend ver= schieden seien auf Grund ber ungleichen Große, Gestalt u. A.

ihrer kleinsten Theilchen. Für solche Substanzen, die in die Mischung zusammengesetzterer Körper eingehen, z. B. einzelne Metalle, hob er hervor, wie sie in die mannigfal= tigsten Berbindungen übergeführt aus benselben wieder unverändert abgeschieben werben können; für solche Substanzen, habe man gleich Grund zu ber Vermuthung, daß sie selbst noch zu= sammengesett seien, machte er geltenb, daß sie bei ber Unter= suchung der sie enthaltenben Körper wie wirklich elementare be= trachtet werben können. Durch bie Aeußerung und Begrünbung berartiger Unsichten und damit in Verknüpfung stehender anderer, welche die Zusammensetzung der Körper betreffen, hat Boyle ben Grund gelegt, auf welchem spater richtige Erkenntniß bieses Gegenstandes sich ausbildete: burch die Unterscheidung einfacherer und zusammengesetzterer Bestandtheile in demischen Berbindungen, und von Berbinbungen verschiebener Ordnung je nach bem Grabe ber Zusammengesettheit berselben; durch die Auffassung einer chemischen Berbinbung als eines zusammengesetzteren, mit neuen Gigenschaften ausgestatteten Körpers, in welchem aber boch die Bestandtheile noch forteristiren; durch die Vorstellung, daß eine Verbindung auf inniger Uneinanderlagerung ber kleinsten Theilchen ber Be= standtheile beruhe und baß Zersetzung durch einen anderen Kör= per bann eintrete, wenn bie Natur ber kleinsten Theilchen eine innigere Zusammenfügung zwischen benen bieses Körpers unb benen eines Bestandtheiles der Verbindung zulasse, als zwischen den Bestandtheilen der letteren. — An das Verdienst, welches Bonle für solche allgemeinere Lehren sich erworben, ist hier zu erinnern: an dieses Verdienst, welches ihm zuzuerkennen ist, wenn auch bezüglich ber relativen Zusammengesetheit ober Gin= sachheit der verschiedenen Körper seine Meinung noch oft als burch die Irrthümer seiner Zeit fehlgeleitet erscheint und selbst starte Mißbeutungen experimentaler Ergebnisse (wie z. B., baß die Gewichtszunahme bei ber Verkalkung von Metallen ein Zutreten von wägbarer Feuermaterie zu dem entstandenen Metall= talk beweise) gerade bei ihm Vertretung fanden und durch seine Autorität erhöhte Bedeutung für Viele gewannen.

Aber nicht etwa nur in Rücksicht barauf, wie die Zusammen= setzung der Körper aufzufassen und wie die Erforschung dieser Zusammensetzung Erfolg versprechend zu versuchen sei, leitet Bonle ein neues, zunächst allerbings burch früher herrschend gewesene Ansichten noch stark beeinflußtes Zeitalter ein, sonbern mehr noch burch bie von ihm zuerst geltenb gemachte richtige Erkenntniß, in welcher Richtung, zu welchem Zweck biese Er= forschung eigentlich anzustreben sei. - Vergegenwärtigen wir uns noch einmal, in ber Verfolgung welcher Aufgaben man sich bis bahin ausschließlich ober vorzugsweise mit Arbeiten beschäftigt hatte, welche wir als auf ber Chemie zugehörige Gegenstände bezügliche, chemisches Wissen vorbereitende ober fördernde zu betrachten haben. Das Problem ber Alchemie mar es gewesen, was zuerst und viele Jahrhunderte hindurch allein zu solchen Arbeiten veranlaßt hatte; ber Nuten, welchen die Chemie der Heilkunde in einer ober ber anderen Beziehung gemähren konne, hatte bann, neben bieser Veranlassung ober an ber Stelle ber= selben, dazu angetrieben, solchen Arbeiten obzuliegen, die bei ihnen gefundenen Thatsachen zu beuten und mit Dem, was sie überhaupt ergeben, sich bekannt zu machen. Bei ber Be= schäftigung mit Chemie in ber alchemistischen und in ber medi= cinisch=demischen Richtung war die Kenntniß der Zusammenset= ung verschiebener Körper, ober was man als solche Kenntuiß ansah, eine wesentliche Bebingung bafür gewesen, bas vorgestectte Biel als erreichbar zu betrachten, und ein nothwendiges Hulfs= mittel für die Bestrebungen, sich bemselben zu nähern. Was die Gewinnung bieses Hülfsmittels an Naturerkenntniß einschloß, war auch schon frühe erkannt und von Mehreren beachtet wor= ben: von R. Bacon im breizehnten Jahrhunbert an, welcher bie in bieser Richtung, um ber Naturerkenntniß willen, zu behan= belnde Chemie als die speculative Alchemie ber eigentlichen Gold= macherkunst als ber practischen Alchemie gegenüber gestellt hatte, bis zu 92. Lefebore im siebenzehnten Jahrhundert, welcher bie reine Chemie als die philosophische von ber medicinischen und ber pharmaceutischen Chemie unterschied. Aber in Wirklichkeit

wurde die Chemie weit überwiegend nur um einer der Anwend= ungen willen betrieben, an welche jest noch einmal zu erinnern war: zulett vorzugsweise um der Bedeutung willen, welche sie für die Heilkunde habe. Biele Mediciner in der zweiten Hälfte bes siebenzehnten Jahrhunderts, wie namentlich F. de la Boë (1614—1672) und seine Anhänger, schenkten ber Chemie zunächst nur insofern Beachtung, als die normalen und die krankhaften Vorgänge im menschlichen Organismus wesentlich auf bem Verhaltniß vorhandener chemisch=wirksamer Substanzen: saurer und alkalischer, beruhen sollten und eine richtigere Erfassung bieser Borgange burch ben Besitz chemischer Kenntnisse bebingt sei. Und wenn auch R. Lemery in seinem Cours de chymie von diesem Zweige bes Wissens einfach sagte: die Chemie sei die Kunst, welche lehre, die in einem in der Natur vorkommenden Körper enthaltenen Substanzen von einander zu scheiben, so ließ er boch barüber, welche Unwendung bieses Wissens er als ben Erwerb desselben veranlassend voraussetzte, baburch keinen- Zweifel, baß er burch einen Zusatz zu jenem Titel seines Lehrbuchs bieses von vornherein und nur als für die in der Medicin gebräuch= lichen (chemischen) Operationen Anweisung gebend hinstellte. Boyle war es, welcher hervorhob, wie bis dahin die Arbeiten ber Chemiker durch die Verfolgung von Richtungen, welche an sich ber Chemie frembe sind, beeinträchtigt waren und wie viel die lettere für Naturerkenntniß zu leisten berufen sei; er war Der, welcher zuerst in klarer Weise einsah und aussprach, daß die Chemie zunächst nur als ein Theil ber Naturwissenschaft aufzu= jassen und zu bearbeiten sei. Mit Recht konnte er von den Früheren sagen, daß sie bei dem vorzugsweisen Bedachtsein auf die Erzielung von Resultaten, welche sich auf Metallveredlung beziehen ober ber Heilkunde nützen sollten, die naturwissenschaft= liche Untersuchung selbst von Naheliegenbem übersehen ober ver= saumt hatten; mit Recht von sich, daß er versucht habe, nicht als Arzt ober Alchemist sondern als Naturforscher sich mit Chemie zu beschäftigen. Mit Boyle beginnt mas mir - im weiteren Sinne - als die neuere Zeit der Chemie bezeichnen

können: diejenige Zeit, innerhalb beren für die Chemie die ihr jett noch zugesprochene Aufgabe anerkannt ist.

Es sind die hier hervorgehobenen Gesichtspunkte, unter mel= chen vorzugsweise Bople als einer ber erheblichsten Forberer ber Chemie erscheint. Kürzer nur mag an andere Verdienste erinnert werden, welche er sich um unsere Wissenschaft erworben hat: baran, wie bei ihm zuerst ein Anlehnen ber Chemie an bie Physik sich findet, soweit die lettere Dies damals gestattete; wie die Beachtung quantitativer Berhältnisse bei ihm sich vorbereitete; mas er für die Renntniß ber physikalischen Gigenschaften ber atmosphärischen Luft, und namentlich ber Spannkraft berselben und ber Beziehungen zwischen Volum und Druck, geleistet hat, und mas er, in weniger befriedigender Weise, hinsichtlich ber Mit= wirkung ber Luft bei ber Berbrennung und bem Athmen zu er= kennen bemüht mar; mas ihm die Wissenschaft an Beiträgen zur Bekanntschaft mit kunftlich bargestellten Gasen verbankt, mas für die Charakteristik wichtiger Gruppen von Körpern (wie 3. B. ber Säuren und ber Alkalien), was für bie analytische Chemie an Angaben über die für ben Nachweis gewisser Rorper geeigneten Reagentien. Bei allem Diesem, bei mehrerem Anberem verweilen wir aber hier nicht, wo es nur gilt, bie Entwickelung ber Chemie in früheren Zeiten in großen Zügen zu zeichnen.

Die Aufgabe, welche Boyle als die der Chemie zukom=
mende proclamirt hatte, wurde nun unablässig bearbeitet: zu=
nächst freilich noch nicht in völliger Ablösung von den Ansichten
über die Zusammensehung, welche dis dahin als begründete be=
trachtet worden waren. Namentlich tritt diese Beeinstussung
burch frühere Ansichten bei Chemikern hervor, welche mit Boyle
gleichzeitig waren: so unter den damals in Deutschland Thäti=
gen, welche wir hier zuerst zu betrachten haben, bei Kunckel
und bei Becher. Beibe erinnern an die vorausgegangene Zeit
schon dadurch, wie sie noch von der Möglichkeit der Metallver=
eblung überzeugt und alchemistischen Bestrebungen ergeben wa=
ren; beide haben aber erheblichen Einfluß auf die Entwickelung

ber Chemie ausgeübt: ber eine vorzugsweise durch seine prakti= schen Arbeiten, der andere besonders durch die von ihm ausge= sprochenen theoretischen Ansichten.

Es ist nicht hier der Ort, auch nur die wichtigeren unter ben einzelnen Gegenständen aufzuzählen, zu beren Erkenntniß 3. Kunckel (1630—1703) burch unablässiges Laboriren unb verständiges Beobachten den Anstoß gab ober beitrug. Aber als fur ben Bustand ber Chemie zu seiner Zeit bezeichnend ist min= bestens kurz anzubeuten, wie er, ber alle bezüglich ber Grund= bestandtheile der Körper aufgestellten früheren Lehren als unge= nügend verwarf, boch in Dem, mas er selbst hierüber zu sagen wußte, so Manches von ben Irrthumern bieser Lehren wiederbrachte. Die von Paracelsus angenommenen Bezeichnungen ber f. g. demischen Principien: Schwefel, Quecksilber und Salz, auf die ebenso benannten barstellbaren Substanzen: ben gewöhnlichen Schwefel u. s. w., beziehend bestritt er allerdings, daß bie mine= ralischen Körper aus jenen Principien zusammengesetzt seien, baß bie Metalle Schwefel enthalten und daß Quecksilber in die Zusammensetzung ber pflanzlichen und ber thierischen Substanzen Aber um so bemerklicher ist bann auch ber Irrthum, eingehe. wenn er behauptet, daß alle Metalle Quecksilber (und zwar ge= wöhnliches) als einen wesentlichen Bestandtheil enthalten: als einen näheren Bestandtheil, wie wir unsejett ausbrucken murben, sofern als eigentliche Grundstoffe der Körper bei ihm Wasser, Salz und Erbe genannt werben. Confus und inconsequent sprach er sich barüber aus, wie bie Verschiebenheit ber Metalle burch die ungleiche Art und bas ungleiche Verhältniß der für sie an= genommenen Bestandtheile bedingt sei. Wenn er sich bagegen erklarte, daß jede Verbrennungserscheinung auf bem Vorhanden= sein von Schwefel beruhe, so lag Dem zu Grunde, daß er zwischen bem Grundbestandtheil, welchen man bis bahin unter ber Be= zeichnung Schwefel angenommen hatte, und bem gewöhnlichen Schwefel keine Unterscheibung machen wollte; daß in mineralischen und in anderen brennbaren Körpern (in bem Schwefel und in den Delen 3. B.) berselbe das Brennen bedingende Stoff enthal=

ten sei, wurde auch von Runckel ausgesprochen und bamit bie Anerkennung bes Princips, welches so lange als schwefeliges bezeichnet worden war; aber ziemlich unbestimmt äußerte er sich über diesen bei ihm als Fettigkeit ober klebrige Materie benann= ten Stoff und die doch zu seiner Zeit bei Mehreren schon por= handene Erkenntniß: daß die Verbrennung entzündlicher Körper und die Verkalkung von Metallen durch Feuer analoge Vor= gange seien, ist bei ihm keineswegs klar und bestimmt erfaßt. Was auch Runckel für die bessere Bekanntschaft mit einzelnen Körpern geleistet hat: genügenbere Erklärungen ber vorzugs= weise wichtigen demischen Vorgange, als die vorher aufgestellten maren, und weiter führende Ansichten über die Grundbestand= theile der Körper verdankt ihm die Chemie nicht. Und oft ge= nug ist er Jrrthumern früherer Zeit in ber Art entgegenge= treten, daß er einen neuen Jrrthum an der Stelle des alten zur Geltung zu bringen suchte: so auch, indem er bestritt, daß bie Gewichtszunahme bei ber Verkalkung von Metallen burch eine Absorption von wägbarer Feuermaterie verursacht werbe, und bafür eine Erklärung als vermeintlich bessere aufstellte, welche auf unrichtigen Voraussetzungen über bie bei ber Verkalkung eintretende Volumänderung und auf der Verwechselung des absoluten Gewichtes mit dem specifischen beruhte.

Nicht sowohl burch Bekämpfung ber früheren Lehren über bie Grundbestandtheile als vielmehr durch eine gewisse Umbildung und eine seinen nächsten Nachfolgern geläutert erscheinende Auffassung berselben hat J. J. Becher (1635—1682) den Einsstuß außgeübt, welcher ihn als die Ansichten zunächst vorbereitend anerkennen ließ, die während des größeren Theils des letztvergangenen Jahrhunderts herrschten. Bei seiner Unterscheidung mehr oder weniger einsacher, in geringerem oder höherem Grade zusammengesetzer Körper ließ er Wasser und Erde als die entsferntesten Grundstosse aller Körper gelten; aber aus diesen seien breierlei Substanzen gebildet, welche für die chemische Erkenntniß der verschiedenen Körper, als nähere Grundbestandtheile derselsben, wesentlich in Betracht kommen; drei Erden, wie er sie

nannte: die steinartige ober schmelzbare, die fettige und die flüssige Erbe, welche drei Bestandtheile ungeeignet als Salz, Schwefel und Quecksilber bezeichnet worden seien. Was biese brei s. g. Erben repräsentiren, entspricht in ber That im Wesentlichen, wenn auch nicht in allen Einzelnheiten, ben Borftellungen, welche man mit der Annahme der eben genannten Principien verbun= ben hatte: auf bem Gehalt an steinartiger ober verglasbarer Erbe, welche in Mischungen eingehend bas Substrat berselben abgebe, beruhe die Feuerbeständigkeit und Verglasbarkeit; auf bem Gehalt an fettiger Erbe bie Consistenz, die Farbe, der Ge= schmack u. s. w., auch die Verbrennlichkeit; auf bem Gehalt an ber flusiigen Erbe die Geschmeibigkeit ber Metalle, auch Schmelz= barkeit und Flüchtigkeit, ferner Geruch, Glanz u. A. Becher bedient sich übrigens öfters für biese supponirten Grundbestand= theile selbst noch ber für die s. g. chemischen Principien früher gebrauchten Benennungen, und an ältere Aussprüche bezüglich der Mischung einzelner Körper — der verschiedenen Metalle 2 B., beren Zusammengesetheit aus ben eben erwähnten brei Erben er sonst ganz besonders ausführlich erörtert — erinnern auch seine Angaben oft. Die, welche ihm zunächst folgten, scheinen es mit Becher als ein bem Letzteren zuzuerkennenbes Verbienst angesehen zu haben, bag er - in einer Zeit, wo man oft zwi= schen bem schwefeligen, bem quecksilberigen Princip u. s. w. unb bem gemeinen Schwefel, bem gewöhnlichen Quecksilber u. s. w. nicht unterschied — jene Grundbestandtheile in abstracterem Sinne erfaßte: als Träger wichtiger Gigenschaften, welche erstere man als in den verschiebenen Körpern enthalten anzunehmen habe, um das Vorkommen dieser Gigenschaften und das Ver= halten ber Körper zu erklären. Es ist hier nicht eine speciellere Darlegung zu geben, wie Becher sich bie genannten Grundbe= standtheile in die Mischung ber verschiedenen Körper eingehend bachte: in die einfachere ber mineralischen, an beren Betrachtung er zunächst seine Deduction jener Grundbestandtheile anlehnte, und in die complicirtere der pflanzlichen und der thierischen Stoffe, welche er als aus benselben Grunbbestanbtheilen zusammengesest ansah, unter Boraussezung, daß diese darin zu nächsten Bestandtheilen vereinigt sein können. Und auch darauf nicht, wie er die Verbrennung sich nicht nur als einen chemischen Borzgang dachte, welcher auf dem Gebalt an settiger Erde und dem Ausscheiden der stücktigeren Theile beruhe, sondern wesentlich auch als einen phvistalischen oder mechanischen: eine Zertheilung des brennenden Körpers. Daran nur ist hier noch zu erinnern, daß auch bei ihm die Analogie zwischen der Verbrennung entzündlicher Körper und der Vertalkung der Metalle durch Feuer noch nicht so erfaßt ist, wie Dies gleich nach ihm durch Stahl geschah und der Ausstellung einer geschichtlich wichtigsten Theorie: der Phlogistontheorie, zur Grundlage diente.

Auch die Einführung dieser Theorie in die Chemie entsprach nicht ganz der Richtung, welche Boyle für die Erforschung der Lusammensehung der Körper vorgezeichnet hatte. Noch erhob man sich nicht dazu, als Grundbestandtheile der Körper, als Elemente im chemischen Sinne solche Substanzen zu betrachten, die wirklich darstellbar und für die Hülfsmittel der Chemie unzerlegdar sind. Und doch war die Theorie, von deren wesentzlichstem Inhalt, von deren Begründung und Entwickelung wir jeht Kenntniß zu nehmen haben, für eine gewisse Zeit von dem erheblichsten Nutzen für die weitere Entwickelung unserer Wissenzlich der Jusammensehung vieler Körper und namentlich dez züglich derzenigen Substanzen hatte, die als chemisch einfachere anzusehen seien.

Der Begründer dieser Theorie war G. E. Stahl (1660 — 1734), der auch als Arzt und Lehrer der Heiltunde berühmt war und in der Geschichte der letzteren Wissenschaft als selbsteständiger Denker zu besprechen ist. Was er über die Zusammenzsehung der Körper lehrte, knüpste gleichfalls noch an ältere Borskellungen an. Unter den Lehren der ihm zunächst Vorhergehenz den waren es besonders die von Becher, welche Stahl als einen Kern besserer Einsicht enthaltend betrachtete und in deren

Ausbildung er zu bem richtigen Verständniß gekommen zu sein glaubte; und diesem Vorgänger legte Stahl einen Antheil an der Borbereitung der neuen Theorie bei, welcher auch für Andere und Frühere unter Denen beausprucht werden konnte, bie in vorausgegangenen Jahrhunderten sich barüber ausgesprochen hatten, wie die chemischen Eigenschaften der Körper durch die Zusammensetzung berselben bebingt seien. Das Princip ber Beränderlichkeit der Körper durch Feuer ist es, was Stahl als vorzugsweise wichtig in's Auge faßt: bas Princip, welches schon lange unter verschiedenen Benennungen, der des schwefeligen, öligen, fettigen u. a., angenommen worbenwar, in mineralischen Körpern und in solchen, die dem Pflanzen= und dem Thierreich entstammen; das Princip, von welchem Ginige geglaubt hatten, daß es — ber Träger einer und berselben Eigenschaft — in verschiedenen Substanzen mit einer gewissen Verschiedenartigkeit enthalten sein könne, Anbere, daß es mit dem gemeinen Schwe= jel ibentisch sei; dieses Princip, bezüglich bessen ziemliche Consusion barüber geherrscht hatte, welcher Körper es eigentlich am Reinsten enthalte und ihm ben Namen zu geben berechtigt sei, was allerbings in dem siebenzehnten Jahrhunderte gestattete, ebensowohl die Brennbarkeit von Delen auf ben Gehalt an schwefeligem Princip als bie bes Schwefels auf ben Gehalt an öligem Princip zurückführen zu wollen. Etwas abstracter hatte, wie schon bemerkt, dieses Princip wieder Becher aufge= faßt, bessen fettige Erbe keinen Anspruch barauf machte, im rei= neu Zustande durch eine darstellbare Substanz repräsentirt ju fein; noch geläuterter, und eine Menge von Vorgangen in übersichtliche Beziehung bringend, waren die Ansichten und Darlegungen Stahl's. Auch er hielt noch an ber, von alter Zeit her überkommenen und stets in Geltung gebliebenen Bor= stellung fest, daß eine eminente demische Gigenschaft eines Ror= pers auf einem Gehalte besselben an einem bestimmten Bestand= theile beruhe. In bem Schwefel muß Etwas sein, was seine Entzündlichkeit, in ben Kohlen Etwas, mas ihre Brennbarkeit bebingt. Ist der eine dieser Körper etwa in dem anderen ent=

halten, ihm seine Gigenschaften mittbeilend? ober enthalten beibe Körper verschiedene, ihnen Brennbarkeit verleihende Bestand= theile? oder haben beibe Körper einen gemeinsamen Bestandtheil als ben Träger bieser Gigenschaft? Letteres war oft vermuthet worben; ben erperimentalen Beweis glaubte Stahl gefunden zu haben. Daß bei bem Verbrennen bes Schwefels unter Mit= wirkung von Luft ober von Salpeter Etwas zum Borscheine kommt, mas Vitriolsaure werben kann ober ist, was im reinsten Zu= stand als Bitriolsaure zu erhalten sei, mar bekannt, und ziem= lich allgemein war angenommen, daß ber Schwefel aus Bitriol= saure und bem in ihm enthaltenen Brennbaren bestehe, welches lettere bei ber Verbrennung entweiche. Stahl betrachtete als Beweis bafür, daß bieses Brennbare bes Schwefels mit bem ber Kohlen wirklich ibentisch sei, eine von ihm beobachtete Thatsache, welche es zweifellos mache, baß aus bem letteren Brennbaren und Vitriolsäure Schwefel zusammengesetzt werden könne. Bur Bewerkstelligung dieser Synthese ist — wir folgen Stahl's Auffassung ber hier in Betracht kommenben Vorgange — bie Vitriolsaure, um ihr die Flüchtigkeit bei höherer Temperatur zu benehmen, an fires Alkali gebunden anzuwenden; glüht man nun das vitriolsaure Salz mit Kohlen, so vereinigt sich bas Brennbare ber letteren mit ber Vitriolsaure zu Schwefel und es resultirt eine mahre Schwefelleber, ibentisch mit ber burch Erhiten von gemeinem Schwefel mit Alkali erhaltenen, und aus jenem Praparat kann kunftlich zusammengesetzter Schwefel mittelft Cauren ausgefällt werben. Der brennbare Bestandtheil bes Schwefels ist also mit bem ber Rohlen ibentisch. Letterer ist es aber auch mit bem Bestandtheil, ber bei ber Bereinigung mit s. g. Metallkalken biese zu Körpern macht, welche neben ben außeren metallischen Eigenschaften Veranberlichkeit burch Feuer zeigen und burch bie Ausscheibung bieses Bestandtheiles wieber zu Metallkalken werben; für bie uneblen Metalle ift also ber Gehalt an bemselben Brennbaren, bas in ben Rohlen, unb also auch an bem, bas in bem Schwefel enthalten ift, mit Be= stimmtheit erwiesen. Aber bie Buführung bes für bie Reduction

von Metalkalken nöthigen Brennbaren kann auch mittelft Fett u. A. bewirkt werben; was diese Wirkung auszuüben vermag, muß dasselbe Brennbare abzugeben vermögen, das in die Zu= sammensetzung der Metalle eingeht, muß also dasselbe Brennbare enthalten, das auch in dem Schwefel u. s. w. enthalten ist.

Das war die Argumentation, auf welche hin Stahl bas Princip der Brennbarkeit als überall ein und dasfelbe ansah, als den verbreitetsten unter den Grundbestandtheilen der Körper, als die Substanz, auf beren Vorhandensein, beren Weggang aus einem Körper ober Uebergang aus einem in einen anberen die wichtigsten demischen Vorgänge beruhen. Die Erkenntniß dieses Princips bedinge richtigere Ginsicht in alle diese Vorgange, gebe Aufschluß über die Zusammensetzung ber Körper im All= gemeinen. — Was mit bieser Betrachtung für die Chemie ge= wonnen wurde, beurtheilen wir richtig, wenn wir Das, mas die erstere einschloß und mit sich brachte, nicht etwa nur mit Dem vergleichen, mas die Wissenschaft später, weiter vorschreitend, er= fannte, sondern auch mit Dem, was an Ansichten über die Zu= sammensetzung der Körper, was an Erklärungen demischer Er= scheinungen vorher ausgesprochen und versucht worben war. Roch nie war eine solche Aneinanderfügung chemischer Vorgänge, noch nie eine Erfassung analoger Vorgänge als solcher, noch nie waren chemische Erklärungen mit solcher Klarheit und mit solcher überzeugender Einfachheit gegeben worden. Wenn Stahl auf die früheren verworrenen und unzureichenden Aussprüche und andererseits auf Das blickte, mas seine Theorie an Ueber= sichtlichkeit ber Thatsachen und an Möglichkeit gewährte, viele und mannichfaltig erscheinende von einer an sich einfachen und boch viel umfassenden Ansicht aus abzuleiten: ba konnte er wohl auf diese Theorie stolz sein; und er war es auch.

Mit Einem Namen sei das Princip der Brennbarkeit zu bezeichnen, in welchen Körpern es auch enthalten sei, aber mit einem Namen, der nicht wie die für es früher vorgeschlagenen Benennungen verwirrend sei und zu Verwechselungen Veranslassung geben könne; als das Phlogiston bezeichnete es Stahl.

Der Beweis dafür, daß das Phlogiston wirklich eristire, war für ihn vollauf genügend durch das Festhalten an der damals noch unbezweifelten Ansicht gegeben, daß bemerkenswerthe Gigen= schaften der Körper durch etwas materiell in ihnen Enthaltenes bedingt sein müssen, und durch die Würdigung Dessen, was die Voraussetzung jener Substanz als einer eristirenden nütze. Für solche Substanzen, wie Grundbestandtheile, deren eigentlichstes Wesen gerade darin bestehe, daß sie in den der Untersuchung zu unterwerfenden Rörpern enthalten seien, einen Beweis der Eris stenz in der Richtung zu verlangen, daß diese Substanzen für sich darstellbare seien, kam fast allen damals mit solchen Fragen sich Beschäftigenden gar nicht in dem Ginn; was Bonle in dieser Beziehung vorbereitet hatte, war noch nicht fruchtbringend geworden. Der Bedeutung und der Würde des Phlogistous entsprach es gar nicht, etwas für sich Darstellbares, Greifbares zu fein. Es wäre deßhalb ein gang vergebliches Bemühen, ausfindig machen zu wollen, welchen der uns jest bekannten Stoffe Stahl als das Phlogiston betrachtet habe. Der Körper, welcher wohl am Meisten Phlogiston enthalte, meinte Stahl, sei der von der Klamme brennender Dele abgesetzte Ruß; und daß er unter dem Phlogiston namentlich Nohlenstoff verstanden habe, könnte man auch daraus zu folgern versucht sein, wie er sich über den nothwendigen Gehalt organischer Körper an Phlogiston äußert, wie er sich -- in einer, ben in neuerer Zeit flarer erfaßten Ansichten über den Kreislauf des Kohlenstoffs in der Ratur vorgreifenden Weise --- darüber ausspricht, daß das Phlogiston bei der Verbrennung, bei Käulniß-Vorgängen u. A. sich in die Atmosphäre zertheile, aus dieser in die Zusammensezung der Pflanzen eintrete, welche ihren Phlogistongehalt vorzugsweise der Luft entnehmen, aus den Pflanzen unmittelbar oder mittelbar in die Zusammensesung der thierischen Organismen. eine solche Schlußfolgerung, und was an jie sich knüpft, wäre ein großer Irrthum. Das Phlogiston, sehrte Stahl, sei zwar sehr geneigt, starre Verbindungen zu bilden, aber für sich weder 🔭 starrer noch in flüssiger Korm zu erhalten; als der späteren

Meinung, in ber Form eines Gases (bes Wasserstoffgases) konne man das Phlogiston im reinen Zustande haben, bereits nahe tommend könnte man es wieberum ansehen, daß Stahl auch noch aussprach, das Phlogiston sei als eine sehr ausdehnsame Substanz ber feinsten Berbreitung in die Luft ganz besonbers fähig: hätte er nur eine richtigere Borstellung von ber Eristenz verschiedener Gase gehabt, hatte er nicht selbst diese Behauptung spåter wieber zurückgenommen, märe überhaupt das Nachspüren, welche Eigenschaften bem für sich bargestellten Phlogiston beige= legt worden seien, zulässig. Aber bas Phlogiston eristirte nur als ein Träger gewisser Gigenschaften ber Körper, als ein Hulfs= mittel gewisser Betrachtungen. Es bedingt also namentlich die Berbrennlichkeit; es ist in allen den Körpern enthalten, welche mehr ober weniger verbrennlich sind, aber auch in den leichtest verbrennlichen ist bem Gewichte nach nur wenig von ihm ent= halten. Es geht bei allen solchen Vorgängen, die wir als Reductionserscheinungen bezeichnen, ben ihnen unterworfenen Kör= pern zu; es tritt bei allen Verbrennungen und allgemein bei allen solchen Vorgängen, die wir als Orybationserscheinungen bezeichnen, aus ben ihnen unterworfenen Körpern aus. Austreten kann langsamer, kann schneller vor sich gehen; bafür, daß es unter Feuererscheinung statt habe, ist nöthig, daß das Phlogifton rascheste Wirbelbewegung annehme, und Dieses wieberum ift für bas Phlogifton nur möglich, wenn es an etwas Anderes gebunden war und wenn es eine genügende Luftmenge vorfindet, um in sie überzugehen; das Phlogiston ist nicht an sich Feuer, sondern es ist vorzugsweise geeignet zu der Bewegung, auf wel= der die s. g. Feuererscheinungen beruhen. Was bei dem, durch Berbrennen an der Luft ober durch Erhitzen mit Salpeter o. a. bewirkten Weggang bes Phlogistons bleibt, ist das mit ihm zu dem verbrannten Körper verbunden Gewesene. Die in solcher Art angestellte Analyse ber uneblen Metalle läßt ebensowohl er= kennen, daß in denselben neben Phlogiston s. g. Metalkalk als ein Bestandtheil enthalten ift, wie es die oben (S. 46) besprochene Synthese dieser Metalle thut; daß der Metallfalt mehr wiegt, Ropo, Entwidelung ber Chemie.

als das Metall, aus welchem er entstanden, beachtete Stahl entweder nur nebenbei, der Thatsache selbst keine erhebliche Wichtigkeit beilegend, oder er stimmte, das Zutreten von etwas Wägbarem zu dem Metallkalke läugnend, der S. 42 erwähnten Behauptung Kunckel's als der die richtige Erklärung gebenden bei. Gbenso zeigt die Analyse wie die Synthese des Schwesels, daß er neben Phlogiston Vitriolsäure enthält. Für den stüchtigen Körper, welcher bei dem Berbrennen des Schwesels an der Lust entsteht oder auch dei der gemäßigteren Einwirkung von Phlogiston auf Vitriolsäure: für diesen Körper, welchen Stahl zuerst genauer untersuchte und als eine eigenthümliche Säure erstannte, folgt aus dem eben Bemerkten, daß derselbe weniger Phlogiston enthält als der Schwesel, aber doch eine Berbindung von Phlogiston mit Vitriolsäure ist; er stellt sich seiner Zusamsmensehung nach zwischen diese Säure und den Schwesel.

Was die Berdienste der Theorie waren, über beren Aufstellung in dem Borhergehenden berichtet wurde und welche sich in der von Stahl einmal eingeschlagenen Richtung weiter ausdilbete und über immer mehr Thatsachen erstreckte, erhellt schon aus dem hier Dargelegten; ihrer Irrthümer brauche ich nicht besonders zu gedenken. Die Phlogistontheorie lehrte Irriges, wo es sich um die Angabe der Zusammensehung eines einzelnen Körpers, um Erklärung der Beränderung der Zusammensehung desselnen bei chemischen Borgängen handelt. Aber sie lehrte Richtiges in der gemeinsamen Betrachtung einer größeren Zahl chemischer Borgänge: welche unter ihnen analoge seien, welche auf derselben Ursache beruhen; sie lehrte Richtiges für einzelne Reihen von Körpern, angebend, welcher unter ihnen bezüglich der Zusammensehung sich zwischen andere stelle.

Rur Das, was die Phlogistontheorie an Grundgedanken und umfassenderen Ansichten hatte, kann in diesem Ueberblick über die frühere Entwickelung der Chemie betrachtet werden. Davon ist hier abzustehen, genauer zu erörtern, wie Stahl's Lehren in Manchem noch an frühere Irrthümer erinnern — auch z. B. die, daß das Princip der Brennbarkeit wesentlich auf die Farbe

eines es enthaltenden Körpers Einfluß ausübe —, ober wie er Beobachtungen unrichtig beutenb noch manche irrige Behauptung ausstellte, beren Anerkennung auf seine Autorität hin sich längere Zeit erhielt und beren Wiberlegung durch dieselbe erschwert wurde; auf Einzelnes komme ich später kurz zurück, wo ich zu= sammenzufassen habe, auf welche Entwickelungsstufe bie Chemie vor Lavoisier's Eingreifen in sie gehoben war, und da auch auf manche richtige Wahrnehmung, die wir ihm verdanken. Wir verfolgen auch Stahl's Ansichten, die am Klarften für bie, auch nach seiner Meinung einfacher zusammengesetzten minerali= schen Körper ausgesprochen sind, nicht bis zu ben, nicht wohl in Rurze wieberzugebenben Borstellungen, welche er über bie Zusammensetzung der pflanzlichen und der thierischen Körper, der aus ihnen sich bilbenben Körper und über die Beziehungen derselben unter einander von Becher angenommen oder sich ge= bilbet hatte; Wasser und Phlogiston betrachtete er als die in biesen Körpern vorwaltenden Grundbestandtheile, aber auch Salsiges u. A. sei barin enthalten, und wieberum werben biese ent= fernteren Bestandtheile als zu verschiedenen nächsten vereinigt in den, jetzt als organische bezeichneten Körpern angenommen. Der Bermuthung war hier ein weiteres Felb eröffnet, als bei ben mineralischen Körpern, und weniger, als bei ber Beurtheilung ber letteren, maren bie Aussprüche über bie Zusammensetzung in directer Bezugnahme auf Beobachtungsresultate. — Daran aber ift hier zu erinnern, daß Stahl mit der Erkenntniß bes Phlogistons, ber Metallkalke, der Bitriolsäure u. s. w. als ein= facherer Bestandtheile zusammengesetzter Körper nicht die Grenze erreicht zu haben glaubte, bis zu welcher die Chemie in ber Er= forschung gehen könne, aus welchen Elementen die Körper aufgebaut find. Eine Art Mißtrauen in die Hulfsmittel ber experimentalen Chemie und bamit verknüpft bas Bedürfniß, in Speculationen Ersatz zu suchen, ließ in jener Zeit und noch lange nachher über Das hinausschweifen, was die Versuche birect lehrten ober zu= nachst zu ergeben schienen. Davon, bag Basser ber eigentliche Urstoff sein könne oder Wasser und Erde die Grundbestandtheile aller Körper, spricht auch noch Stahl. Darauf, daß die Mestalltalte selbst noch aus einfacheren Erden zusammengesetzt seien, wird bei ihm hingewiesen. Darüber, daß unter den damals als "Salze" bezeichneten Körpern zusammengesetztere von einssacheren (Säuren und Altali) zu unterscheiden und die ersteren als durch die Vereinigung der letzteren gebildet zu betrachten seien, geht Stahl in seinem Versuche des Nachweises hinaus, daß die einfacheren Salze selbst noch zusammengesetzt seien, aus einer zarten Erde mit Wasser innig verbunden bestehen; aber wie er sich auch solchen Vermuthungen als ihm wohlbegründet erscheinenden hingab: sie hinderten ihn doch nicht, für sehr ähnsliche berartige Substanzen die Verschiedenheit wahrzunehmen, z. B. in der Basis des Kochsalzes ein eigenthümliches, von dem gewöhnlichen (dem Kali) verschiedenes Altali zu erkennen.

Die Chemie bilbet sich jetzt als ein Zweig ber Naturwissen= schaften weiter aus: nicht mehr beirrt durch die Beschäftigung mit der Lösung alchemistischer Aufgaben, welchen bei ben nun zu besprechenden Repräsentanten unserer Wissenschaft zwar zunächst manchmal noch Beachtung, aber bann stets nur sehr untergeord= nete, geschenkt wird; nicht mehr in ber einseitigen Auffassung, baß bie Chemie wesentlich als bie Grundlage ber Heilkunde ober als Hülfsmittel für dieselbe abgebend anzusehen und zu fördern sei. Reineswegs aber wird bie Chemie in bieser richtigeren Er= kenntniß ihrer Aufgabe ben Vertretern der Heilkunde etwas Frembes. Es war ein schönes Vermächtniß ber vorher vorzugsweise eingehaltenen medicinisch=chemischen Richtung an Die Zeit, in welcher die Chemie vor Allem als Naturforschung be= trieben wird: das Interesse, welches ausgezeichnete Aerzte immer noch an ihr nehmen, auch wenn sie erkennen, daß die Aufgabe der Chemie nicht so, wie man Dies früher geglaubt hatte, mit der Aufgabe ber Heilkunde zusammenfalle, und wenn sie vielmehr vor dem Mißbrauche der Chemie für die Medicin warnen. Von jeder solchen Verschmelzung der Chemie mit der Heilkunde hielt sich gerade Stahl fremb, und Dasselbe thaten seine, ebenfalls als

Aerzte so berühmten zwei Zeitgenossen, beren sogleich zu gebenten sein wird: Hosfmann und Boerhave. Als ganz gesonderte Gebiete des Forschens bearbeiten diese Männer einerseits
die Chemie, andererseits die Heilfunde, und vor den Irrthümern
einer zu weit gehenden Benutzung der ersteren für die letztere
zurückschreckend fallen sie fast in das andere Extrem: der Chemie
alle Bedeutung für die Erkenntniß der normalen und der krankhasten Processe im menschlichen Organismus abzusprechen.

Bas burch Stahl an Uebersichtlichkeit für viele Erschein= ungen, an Einfachheit für bie Erklärung vieler Borgange ge= boten war, fand Eingang in die Chemie, bes Wiberspruches und der Bebenken Ginzelner ungeachtet; weitaus die meisten Chemi= ter bekannten sich balb zu Stahl's Lehren: Biele ihnen in Al= lem sich anschließenb, Andere bas Wesentliche dieser Lehren an= nehmend aber in ber Art, daß sie nicht an Stahl's Aufstellung berselben sonbern barüber hinaus an ältere Meinungen anzu= knüpfen sich ben Anschein gaben. — Bas zu Stahl's Zeiten gegen seine Ansichten geltenb gemacht wurde, war seltener nur eine unmittelbare Bestreitung berselben, öfter eine mittelbare, burch Erhebung von Zweifeln, ob sie wirklich hinlangliche Begründung haben und ob Einzelnes nicht anders aufzufassen sei. Und die geradezu ausgesprochenen Bestreitungen gingen nicht von Mannern aus, beren auch sonst etwa erworbene Autorität schwe= rerin's Gewicht gefallen ware; spurlos verhallte z. B., baß — noch während Stahl lebte und an demselben Orte (Halle), an weldem Dieser die Phlogistontheorie proclamirt hatte - ein sonst sehr wenig bekannter G. F. Stabel fich gegen die Annahme bes Phlogiftons aussprach, weil, was ben vermeintlichen Gehalt unebler Metalle an Phlogiston betreffe, die Thatsachen irrig ge= deutet worden seien und vielmehr einer solchen Annahme gerabezu wibersprechen: bie Berkaltung eines solchen Metalles konne nicht auf bem Beggang eines Bestandtheils, bes Phlogistons, beruben, benn bei bei diesem Vorgange nehme bas Gewicht nicht ab son= bern zu, und die Reduction eines Metallfalkes nicht auf bem Zutreten von Phlogiston, benn das Eewicht des ersteren aller Körper, spricht auch noch Stahl. Darauf, daß die Restallfalke selbst noch aus einfacheren Erden zusammengesetzt seien, wird dei ihm hingewiesen. Darüber, daß unter den damals als "Salze" bezeichneten Körpern zusammengesetztere von einstacheren (Säuren und Alkali) zu unterscheiden und die ersteren als durch die Vereinigung der letzteren gebildet zu betrachten seien, geht Stahl in seinem Versuche des Rachweises hinaus, daß die einfacheren Salze selbst noch zusammengesetzt seien, aus einer zarten Erde mit Wasser innig verbunden bestehen; aber wie er sich auch solchen Vermuthungen als ihm wohlbegründet erscheinenden hingab: sie hinderten ihn doch nicht, für sehr ähnsliche berartige Substanzen die Verschiedenheit wahrzunehmen, z. B. in der Basis des Rochsalzes ein eigenthümliches, von dem gewöhnlichen (dem Kali) verschiedenes Alkali zu erkennen.

Die Chemie bilbet sich jest als ein Zweig ber Naturwissenschaften weiter aus: nicht mehr beirrt durch die Beschäftigung mit der Lösung alchemistischer Aufgaben, welchen bei ben nun zu besprechenden Repräsentanten unserer Wissenschaft zwar zunächst manchmal noch Beachtung, aber bann stets nur sehr untergeord: nete, geschenkt wird; nicht mehr in der einseitigen Auffassung, daß die Chemie wesentlich als die Grundlage der Heilkunde ober als Hülfsmittel für bieselbe abgebend anzusehen und zu förbern sei. Reineswegs aber wird die Chemie in dieser richtigeren Erkenntniß ihrer Aufgabe ben Bertretern ber Heilkunde etwas Frembes. Es war ein schönes Vermächtniß ber vorher vorzugsweise eingehaltenen medicinisch=demischen Richtung an bie Zeit, in welcher die Chemie vor Allem als Naturforschung betrieben wird: das Interesse, welches ausgezeichnete Aerzte immer noch an ihr nehmen, auch wenn sie erkennen, daß die Aufgabe ber Chemie nicht so, wie man Dies früher geglaubt hatte, mit ber Aufgabe ber Heilkunde zusammenfalle, und wenn sie vielmehr vor bem Mißbrauche ber Chemie für die Medicin warnen. Bon jeder solchen Verschmelzung der Chemie mit der Heilkunde hielt fich gerade Stahl fremb, und Daffelbe thaten seine, ebenfalls als

.....

The first term of the first te

Ξ t it Serenge is · 1 inte Billemarikan unb ine meinem Chenn T-1113 2 211. Sint baen in Al Die Germanne mer beibren un goddon de alle a man omma mit mer Weimungen ange-### - Ein u Grabt's Beiten The second section of the federal mar beiteiner mar The second court care untielbare, Die finimme an emeriem a fe meffin bentangliche Beranden amen mit m findenne um einers anfqufalfen fel. in er ermen mie ermannen Befreitungen gengen nicht von Frieder aus eines mit mir mit mwibene Mutoritat fcmemus mamme menter menne nibelte i. B., baß -- noch atione Steil eine und en weifener Orte (Palle), an welon Com be C'nathienniere virlamirt batte -- ein fonst in wind williamen er Ernbel fich gegen ble Unnahme in Calber Torie alle beimen webnit wes ben vermeintlichen Gehalt men Merte be Billemiten betreffe, bie Ehatsachen berig gemer perben feien und melmehr einer folden Unnahme gerabegu Die Bertaltung eines folden Metalles tonne nicht tr' bem Beggang eines Beftanbtheils, bes Phlogiftone, beruhen, som bei bei biefem Borgange nehme bas Gewicht nicht ab fon bern gu, und be Dorugen eines Metallfaltes nicht auf bent Butreten won San - im senn bas Gemid s erfterell



werbe hiebei nicht größer sondern kleiner. Was bedeutenbere Manner von Stahl's Ansichten Abweichendes lehrten, wider= sprach denselben mehr in Einzelnem als durchweg. In Deutsch= land war der berühmte F. Hoffmann (1660—1742), dem die ana= lytische Chemie und namentlich die chemische Kenntniß ber Mine= ralwasser so Erhebliches verbankte und bessen Scharffinn die Magnesia und die Thonerde als eigenthümliche Erden erkennen ließ, wohl ber Ansicht, baß ber Schwefel aus Saure und Phlo= giston zusammengesett sei, entzündbare Körper etwas als Phlo= giston zu Bezeichnenbes enthalten, aber zweifelnb außerte er sich barüber, ob die Reduction der Metallkalke wirklich auf ber Zuführung von Phlogiston, die Berkalkung auf dem Weggeben besselben Bestandtheiles beruhe, ober ob nicht im Gegentheil ein, von Hoffmann ziemlich unbestimmt als ein saurer bezeichneter Stoff bei ber Verkaltung ber Metalle benfelben zutrete, bei ber Reduction durch das Reductionsmittel absorbirt werbe. In Holland ging Hoerhave (1668—1738), bessen Elementa chemiae als Lehrbuch unserer Wissenschaft mit Recht so hochge= schätzt waren, über die ihm doch gut bekannten Stahl'schen Ansichten hinweg, sie nicht birect bekämpfend aber indirect vor ihnen als weniger begründeten warnend, und namentlich zog er in Zweifel, ob wirklich die Metalle aus erdigem Bestandtheil und bem Princip ber Brennbarkeit zusammengesetzt seien. Bei beiben Mannern, welche für die Förberung und die Verbreitung demischer Kenntnisse so viel gethan haben, bei manchen Anderen, welche sich in ähnlicher Weise äußerten, trat aber gerabe Das, was wir in ber Stahl'schen Lehre so hoch zu stellen haben: das Erfassen analoger Vorgänge als solcher, wenn auch mit unrichtiger Deutung, wieber zurud. — Andererseits nahmen auch Manche Das an, was Stahl's Lehre ihnen an Fortschritt ber chemischen Er= kenntniß in sich zu schließen schien, aber scheinbar selbstständig an frühere Ansichten anknüpfend und für ben Ausbruck ber neuen erweiterten Borstellungen noch ungeeignete altere Benen= nungen, gerabe für bas Princip ber Brennbarkeit, gebrauchenb. So einer ber Chemiter, die an bem Ende bes fiebenzehnten und in dem Anfange bes achtzehnten Jahrhunderts in Frankreich neben dem bereits besprochenen Lemery hervorragendere waren: 28. Homberg (1652—1715), welcher auch seinerseits barzu= legen suchte, daß in den verbrennlichen Mineralien und in den pflanzlichen Substanzen basselbe Princip ber Brennbarkeit enthalten sei, das er indeß noch immer als Schwefel bezeichnete; in diesem Sinne sprach er von dem Schwefel des gemeinen Schwefels, welcher lettere außer diesem Princip der Brennbar= teit auch Säure, Erbe und selbst eine geringe Menge eines me= tallischen Bestandtheiles enthalte. Und ebenso bezeichnete nach bem Bekanntwerden von Stahl's Ansichten, dieselben gleichfalls im Wesentlichen annehmend, St. F. Geoffron (1672-1731) bas, was ber Erstere Phlogiston genannt harte, noch als schwe= feliges ober öliges Princip ober bas im Eisen angenommene Brennbare gar als ben bituminosen Bestandtheil besselben, und CI. J. Geoffron (1686—1752) bas Brennbare, welches bei bem Erhipen von Pottasche mit thierischen Stoffen ber ersteren zutrete und bas Alkali fähig mache, s. g. Blutlauge und Berli= nerblau zu bilben, immer noch als bas schwefelige Princip. Aber biese Sprödigkeit, die Annahme neuer Ansichten durch den Gebrauch ber zum Ausbruck berselben gewählten neuen Bezeichnungen offen anzuerkennen, murbe bann auch abgestreift, und in Frankreich die Lehre vom Phlogiston schließlich so rückhaltlos aboptirt, wie in Deutschland, wo bieselbe bald ganz eigentlich heimisch ge= worben war und langere Zeit Vortheile, bann Nachtheile brachte: Vortheile auch hier zunächst barin, wie neue Arbeiten bieser Lehre sich anfügten, ben Inhalt berselben vervollständigend und für die Darlegung neuer Resultate eine verständlichere und den verschiebenen Chemikern gemeinsame Ausbrucksweise finbenb; Rachtheile, sofern später gerade für Deutschland bas Festhalten an der hier als national betrachteten Lehre länger die Aner= kennung Dessen hinberte, was biese Lehre berichtigte und an ihre Stelle trat, als es mohl sonst ber Fall gewesen wäre.

Bon einer Bestreitung der Phlogistontheorie war aber noch nicht die Rede für diejenigen Forscher, welche in Deutschland um die Mitte bes achtzehnten Jahrhunderts die Chemie vorzugsweise repräsentirten. Da, wo Stahl zulett lebte und bie Reihe verdienstvoller Chemiker einleitete, welche hier in kaum unterbrochener Folge zu dem Vorschreiten unserer Wissenschaft mächtig beigetragen haben: zu Berlin maren es nach R. Reumann (1683—1737), ber seinen Zeitgenossen als bebeutenber Chemiker galt, namentlich J. Hott (1692—1777) und A. S. Marggraf (1709-1783), welche biefer Theorie gang zustimmten und ihrer Zustimmung durch das Ansehen Gewicht gaben, das ihnen auf (Grund ihrer felbstständigen Leistungen zu= erkannt wurde: Pott, welcher vorzugsweise das Verhalten mi= neralischer Substanzen bei hoher Temperatur zum Gegenstanbe seiner Versuche machte und bessen Angaben über die Gin= wirkung der hitze auf die verschiedenen Erden und Gesteine und Gemische berselben längere Zeit die Grundlage Dessen ausmachten, mas man über biesen Gegenstand mußte; Marggraf welcher im Gegensatze hierzu vorzugsweise bas Berhalten ber Körper auf nassem Weg untersuchte, in dieser Richtung unsere Wissenschaft mit neuen Wahrnehmungen bereicherte, die analy= tische Chemie die erheblichsten Fortschritte machen ließ, die da= mals noch nöthigen Beweise bafür beibrachte, baß bas Natron ein eigenthümliches Alkali ist, die Magnesia und die Thonerde eigenthümliche (Frben sind, und ber Ansicht der hervorragenbsten Autoritäten ber zunächst vorausgegangenen Zeit entgegen zeigte, daß das vegetabilische Alfali keineswegs erst bei dem Berbrennen von Holz, bem (Klühen von Weinstein u. s. w. durch Zusammenfügung anderer Bestandtheile bieser Körper entsteht, sondern in ihnen präexistirt. — Und ebenso wenig ging eine Bestreitung ber Phlogistoutheorie von ben Männern aus, welche um jene Zeit zu Paris Das, mas man in Frankreich von ber Chemie wußte und für sie arbeitete, por Anberen reprasentirten: von 3. Hellot (1685-1766), welcher neben seinen Bestrebungen, bie technische Anwendung der Chemie (für die Porcellanfabri= cation, die Farberei u. A.) zu förbern, auch für die reine Chemie Echapbares geleistet fat; von S. L. Duhamel bu Monceau

(1700—1781), deffen Gifer für anbere Zweige ber Wissenschaft und namentlich fur bie Botanit eine erfolgreiche Beschäftigung mit der Chemie nicht ausschloß, in welcher er eine Reihe selbst= itändiger Untersuchungen ausgeführt und in deren Geschichte ge= nannt zu werben, er burch ben von ihm zuerst vollständiger er= brachten Beweis für die schon von Stahl gemachte Wahr= nehmung, daß die Basis des Rochsalzes ein eigenthümliches Altali ift, sich ein Anrecht erworben hat; von P. J. Macquer (1718—1784), dem Hauptvertreter der Phlogistontheorie in Frankreich zu jener Zeit und noch bann, als bie Bekampfung dieser Lehre fast schon sich zur Bestegung berselben gestaltet hatte, einem Forscher, welchem die Chemie eine größere Zahl anerkennenswerther Arbeiten verdankt, und einem Schriftsteller, beffen Werke gang besonbers Anhaltspunkte bafür gemähren, über ben Zustand unserer Wissenschaft und über die in ihr gultigen Unsichten mahrend ber Decennien urtheilen zu lassen, die dem Sturze der Phlogistontheorie vorausgingen; ich beziehe mich in ber lebersicht, welche ich über die Ausbilbung ber Chemie zu jener Zeit balb zu geben habe, öfters auf sie.

Für die Geltendmachung der Betrachtungsweise, welche diese Theorie zu jähem Sturze brachte, übte sich unsere Wissenschaft gleichsam vorerst an einem weniger umfassenden Gegenstand: an der Frage über die Beziehung, in welcher die ähenden Alkalien zu den s. g. milden (den kohlensauren, wie man sie später nannte) stehen. Die Berücksichtigung der Gewichtsverhältnisse war es, welche die die die dahin allgemein angenommene Stahl'sche Lehre über die Berbrennung und die Berkalkung als eine irrige erkennen ließ; die Berücksichtigung der Gewichtsverhältnisse war es auch, welche schon vorher in Schottland J. Black (1728—1799) zur Aufstellung der, jene Beziehung der verschiedenen Zustände der Alkalien betressenden Ansicht führte, welche wir jeht noch als die richtige anerkennen. Die um die Nitte des achtzehnten Jahrhunderts fast allgemein gültige Lehre war die, daß es mit zu den wesentlichen Eigenschaften der Alkalien, für den reinen

Bustand berselben, gehöre, mit Säuren aufzubrausen. Ralk war als etwas ben Alkalien Nahestehendes schon lange erkannt; ber milbe Kalk (ber Kalkstein) könne nun burch Brennen zu ätzendem werden, auf Grund bavon, bag ihm Feuermaterie zutrete, und wieberum könne milbes Alkali — Pott= asche z. B. — baburch zu ätzenbem werben, baß man es mit ätzenbem Ralk behandele, auf Grund bavon, baß ber Aettalk die in ihm enthaltene Feuermaterie, den Träger der Kausticität, an das Alkali abgebe. Und wo in jener Zeit über diesen Gegenstand Ansichten ausgesprochen wurden, welche mit ber soeben kurz in Erinnerung gebrachten Lehre nicht ganz übereinstimmten, war ebensowenig bas Richtige getroffen, vielmehr burchweg Das unbestritten gelassen, baß milbes, mit Säuren aufbrausendes Alkali das Einfachere, äpendes, diese Erscheinung nicht mehr zeigenbes etwas Zusammengesetzteres, burch Zutreten von noch Anderem Resultirendes sei. Black widerlegte (1755) biese Meinung, durch Versuche, welche er über bie beiben Zu= stände der Magnesia, den milben und den äpenden, und den Uebergang bes einen in den anderen anstellte, und durch richtige Deutung Deffen, mas ihm Gewichtsbestimmungen hierbei ergaben. Für die Magnesia, die so lange mit dem Ralk verwechselt worden war, bestätigte er babei bieschon von Hoffmann ausgesprochene Eigenthümlichkeit berselben; aber die Analogie ber Magnesia mit dem Kalk und baß, was für die erstere in Betreff der Beziehung bes milben zu bem ätzenben Zustande sich ergebe, auch für ben Ralt gelte und bann auch für bie Alkalien, blieb babei gewahrt. Und eine gluckliche Fügung mar es, bag Black seine Versuche gerade mit der Magnesia austellte: ber alkalischen Erbe, für welche ber llebergang aus bem milben in ben ätzenden Zustand bei niedrigerer Temperatur statt hat und die Gewichts= änberungen bei bem lebergang aus einem ber genannten Bustäube in den anderen größer sind, als bei irgend einem anderen der damals bekannten, hier in Betracht kommenden Körper. Black fand es auffallend, daß Aepkalk, wenn er an ber Luft zu milbem wirb, nicht in Folge bes Wegganges ber barin ange=

nommenen Feuermaterie leichter werbe; aber barüber hinaus, nur ein Bebenken gegen die Richtigkeit ber herrschenden Ansicht zu erheben, ging er mit ber Erkenntniß, burch was benn wirklich der Unterschied zwischen bem milben Zustand und bem ätzenden bedingt sei. Daß die milbe Magnesia bei ber Ueberführung in äxende durch Glühen bedeutend an Gewicht verliert, daß Dieses auf dem Weggang einer im freien Zustande luftformigen Substanz beruht, daß die geglühte Magnesia sich ohne Aufbrausen und Entwickelung bieser Substanz in Säuren löst aber als milbe durch milde Alkalien gefällt wird, letteren den Gehalt an dieser Substanz entnehmenb, und baß nach bem Glühen einer gewissen Renge milber Magnesia, Lösen bes Rückstanbes in Säure, Fällen mit milbem Alkali selbst wieber bas ursprüngliche Gewicht an milber Magnesia erhalten wird: biese burch Versuche festge= nellten Resultate begründeten seine lleberzeugung, daß, im Gegen= jape zu bem bis bahin für wahr Gehaltenen, nicht die milden sondern die ätzenden Alkalien das Einfachere sind, die ersteren aber Verbindungen ber letteren mit einer Substang, welche, in diesen Berbindungen fixirt, im freien Zustande flüchtig, luft= förmig ist, aus einigen bieser Verbindungen durch Hitze, aus allen burch Säuren ausgetrieben werben kann und die Ursache des Aufbrausens abgiebt. Die s. g. fire Luft, beren Bilbung bei bem Athmen und bei dem Verbrennen von Kohlen, deren Ibentität mit der bei ber Gährung sich entwickelnden Luftart Black auch erkannte, murbe als ein Körper nachgewiesen, welcher Berbindungen eingehen kann mit ätzenden Alkalien, sie durch theilweises Aufheben ihrer characteristischen Gigenschaften zu milben machend. — Ein Vorspiel gab diese Untersuchung und die in ihr sich erfolgreich geltend machende Betrachtungsweise, daß das Leichterwerben eines Körpers den Verlust an einem Bestandtheil und bas Schwererwerben eines Körpers bas Gin= gehen besselben in eine Verbindung anzeigt, für den Kampf gegen die Phlogistontheorie ab, welcher zwanzig Jahre später emitlich begonnen wurde, dieselben Anhaltspunkte zur Beur= theilung benutzend, wann man einen Körper als einen Bestand= betrachten habe. Und merkwürdig ist noch, daß für die Versbrennungstheorie, die dann an die Stelle der Lehre vom Phlosgiston trat und in welcher zunächst die bei Verbrennungssvorgängen zum Vorscheine kommende Wärme als auf einem Freiswerden der in dem Sauerstoffgaß gedundenen Wärme beruhend angesehen wurde, — daß für diese Theorie wiederum Black Der gewesen war, welcher (um 1760) den Begriff der gedundenen Wärme in elastischen Flüssigkeiten erfaßt und ihn in die Wissensschaft eingesührt hatte: durch seine Erkenntniß, daß bei dem Schmelzen eines starren Körpers, dei dem Uedergang eines Körpers aus dem tropsbarsstüssigen in den elastischssschaftigen Zustand Wärme latent und daß diese latente Wärme bei der Abänderung des Zustandes in entgegengesester Richtung wieder stei wird.

In der s. g. firen Luft lernte man zuerst einen mit wich= tigen demischen Eigenschaften begabten luftförmigen aber von ber gemeinen Luft verschiebenen Körper kennen. Ban Bel= mont's Unterscheibung besonderer luftförmiger Körper, ber Gase, von der gemeinen Luft war nicht zur Anerkennung gekommen, und in so vielerlei Weise man auch vor Black "tünstliche Luft" bargestellt hatte: eine wesentliche Berschieben= heit derselben von der atmosphärischen Luft war nicht zu= gestanben, nur eine Berschiebenheit ber Gigenschaften in Folge von Beimischungen angenommen worben. Nicht sofort für alle, aber boch für sehr viele Chemiker mar Black's Untersuchung ber siren Luft und ber Nachweis ber sie, gerabe ber atmosphärischen Luft gegenüber, als eine besondere Luftart aus= zeichnenben Gigenschaften ber Grunbstein, auf welchen fich bie Anerkennung stütte, baß die Luftform nicht etwa nur Ginem Rörper zusteht, sondern eine Aggregatform ist, welche untereinander ebenso verschiebenen Körpern zukommen kann, wie bie mannichfaltigen starren, die mannichfaltigen flussigen Rorper unter einander verschieden sind. In der Auffindung anderer

Luftarten, in dem Nachweis ihrer Eigenthümlichkeit, in der Untersuchung ihres demischen Berhaltens und ihrer Beziehungen zu anderen Substanzen bilbete sich nun unsere Wissenschaft zu= nachst ganz hauptsächlich weiter aus, einen Zeitraum hindurch, bessen vorwaltenden Character man benn auch in der Art be= zeichnete, daß man die "pneumatische Chemie" als die vorzugs= weise zu bearbeitende hervorhob, ähnlich etwa, wie in neuerer Zeit die organische Chemie als das die Arbeiten der Chemiker vorzugsweise beschäftigende Gebiet hervortritt und als bas, die in der jetzigen Phase der Entwickelung zunächst anzustrebende Förberung des Wissens gewährende von Vielen hervorgehoben wird. Und in der That: für jede der großen Fragen, welche in ber nun zu besprechenden Zeit die Chemiker in Anspruch nehmen und anders beantwortet werben, als Dies bisher ge= schehen, spielt die Kenntniß gasförmiger Körper und die Art, wie man sie und ihr Verhalten betrachtet, eine Hauptrolle.

Mehrere Männer, die sich noch ganz zu ber Phlogiston= theorie bekennen, zeichnen sich burch wichtige Leiftungen gerabe in dieser Richtung aus; ihre Arbeiten greifen vielfach in einander ein, und eine gedrängtere Darlegung der Verdienste jedes Einzelnen wird dadurch erschwert. Aber Keiner unter ihnen hat auf dem Felde der pneumatischen Chemie, was die Anzahl neu entbeckter eigenthumlicher Luftarten betrifft, eine reichere Ernte gehalten, als der Englander J. Priestlen (1733-1804). Richt, daß er dieses Feld durch systematisch ausgeführte Unter= suchungen bestellt und in consequenter Beschäftigung mit ber Lösung großer wissenschaftlicher Probleme eine Entbedung nach ber anbern gemacht hätte; sonbern mehr vereinzelt als zusammen= hängend stehen seine Entbeckungen ba, und wie oft er auch auf benselben Gegenstand zurückkommt, aphoristisch mehr sind seine Mittheilungen, als baß sie die chemische Geschichte eines Körpers, namentlich was die Beziehungen besselben zu anderen betrifft, zum Abschluß hatten bringen wollen. Priestlen, welcher sich auf jo verschiedenen Gebieten des Wissens versucht hat, tam an die Beschäftigung mit Chemie, ohne mit Dem irgend gründlicher bekannt zu sein, was diese bis dahin kennen gelehrt hatte und namentlich in ihrem auf die Analyse bezüglichen Theile bereits leisten konnte; aber ein eminentes Talent bewährte er, innerhalb bes von ihm gewählten Kreises demischer Arbeiten Neues zu finden. Treffend vergleicht er selbst einmal, wie sich ihm Neues biete, was Anberen und besser in der Chemie Bewanderten entgangen, mit Jagb= glud: wie auch wohl Denen, welche ein Revier am Besten ten= nen, jebe Beute entgeben könne, mahrend fle Solchen, bie hier als Neulinge sich an dem Jagen betheiligen, in den Weg komme. Mit dem qualitativen Verhalten vieler und selbst gewöhnlicher Rörper wenig bekannt hatte Priestlen vollends für die Richt= ung, welche schon zu seiner Zeit als die zur rechten Beurtheilung ber Beziehungen der verschiebenen Körper unter einander ein nothwendiges Hülfsmittel abgebende erkannt war und benutt wurde: für die Richtung der quantitativen Untersuchungsweise keinen Sinn; und boch hat er Entbedungen gemacht, welche für die zunächst zu erringende bessere Erkenntniß chemischer Borgange ben mächtigsten Unstoß gaben, die wichtigsten Anhatspunkte boten. An Allem, was gegen das Ende bes vorigen Jahrhunderts einen Umschwung in den Ansichten der Chemiker bewirkte, finden wir Priestley mitbetheiligt, aber Nichts bavon brachte er zur Ent: scheidung; zu Fragen von größter Tragweite gaben Beobachtungen, welche er gemacht hatte, Beranlassung, aber nicht einmal bas Material zu einer enbgültigen Beantwortung gewann er, geschweige benn baß er biese Beantwortung selbst gegeben hatte. Indeß auch eine nahe liegende Zeit bietet noch Beispiele dafür, daß ber Scharffinn eines Chemikers mehr zur Wahrnehmung von Neuem als zu eigentlicher Erkenntniß besselben geführt, ber Wissenschaft eber burch Auffindung von Solchem, was ihm noch Problem blieb, als durch befinitive Lösung des Problems genütt hat.

Bon 1771 an war Priestlen mit Versuchen barüber bes schäftigt, wie die Luft durch Antheilnahme an chemischen und physiologischen Vorgängen verändert wird. Er constatirte, daß durch das Brennen von Rerzen u. a., durch das Athmen von

Thieren innerhalb eines abgeschlossenen Raumes gemeiner Luft biese verborben, b. h. zur Unterhaltung bes Verbrennens und bes Athmens ungeeignet wird, aber im Gegensatze zu seiner Bermuthung, daß lebende Pflanzen ebenso auf die Luft wirken möchten wie lebende Thiere, ergab sich ihm, daß Luft, welche durch die erstgenannten Vorgänge verdorben war, durch bas Bachsen von Pflanzen in ihr wieder verbessert wird. Für die Prufung, in wie weit Luft burch gewisse Ginwirkungen verbor= ben ober wieder verbessert worden sei, fand er bald (1772) ein geeigneteres Mittel als bas zuerst, übrigens von ihm auch später noch gern angewendete: zu beobachten, wie sich eine Maus in jolder Luft befinde und wie lange sie in einem gewissen Raume berselben anscheinend ungefährdet zu verweilen vermöge; die Raumverminderung, welche sich bei bem Zusammenbringen von Luft mit s. g. Salpeterluft (Stickoryb, burch Einwirkung von Salpeterfäure auf Rupfer ober andere Metalle bargestellt) über Basser zeigt, gab ihm einen Maßstab ab für bas Verborbensein der Luft, sofern sie bei weniger verdorbener Luft größer ist. Die Salpeterluft lehrte er als eigenthümliche Luftart kennen. Berjuche, bei welchen Kohlen in einem abgeschlossenen Luftraume verbrannt wurden, ließen auch ihn wahrnehmen, daß sich hier= bei fire Luft bildet, und weiter noch, daß nach der Absorption der letzteren durch Kalkwasser das ursprüngliche Luftvolum um ein Fünftheil verkleinert, die rückständige Luft aber ganz verdor= ben ist. Volumverminderung, und Verdorbensein der ruchstän= digen Luft, beobachtete er auch bei dem Verkalken von Blei ober Zinn in geschloffenem Raume. Die Verberbung ber Luft murbe von ihm als auf Beladung berselben mit Phlogiston: auf Phlo= gististrung beruhend betrachtend; an der von ihm 1774 burch Erhizen von rothem Quecksilberkalk erhaltenen Luft fand er die Merkmale der Unverdorbenheit in solchem Grade, daß im Bergleiche mit ihr selbst die gemeine Luft als schon etwas ver= dorbene oder phlogistisirte erscheint; als dephlogistisirte Luft be= zeichnete er bas von ihm entbeckte, bann auch noch aus anberen Substanzen bargestellte Sauerstoffgas, und die Messung ber Un=

verdorbenheit der Luft wurde zu einer Bestimmung der in der letzteren, gemischt mit bereits phlogistisirter, enthaltenen dephlosgistisirten Luft.

Aber von welcher Bebeutung auch biese Thatsachen für eine bessere Erklärung ber Verbrennung und ber Verkalkung waren: sie erschloß sich Priestlen nicht, welcher an der Annahme des Phlogistons festhielt und sich lieber, unter starrer Beibehaltung biefer Annahme, unklaren und im Berlaufe seiner Beschäftigung mit Chemie sich widersprechenden Vorstellungen hingab, als baß er die, von ihm stets hartnäckig bestrittene Lavoisier'sche Lehre anerkannt hatte. Der Phlogistontheorie, welche ursprünglich nur zur Erklärung qualitativer Erscheinungen aufgestellt war, blieb Priestlen als unermüblicher, als der lette nam= hafte Vertheidiger berselben auch noch getreu, als die Beruchsich= tigung ber Gewichtsverhältnisse und ber Gewichtsänberungen in ben Vorbergrund ber Betrachtung gestellt wurde und nicht mehr umgangen werben konnte; auch ba noch hielt Priestlen baran fest, daß in den brennbaren Körpern und in den Metallen Phlo= giston enthalten sei, welches bei ber Verbrennung und Berkalk= ung austrete, um sich mit der Luft ober einem Bestandtheile ber= selben (ber bephlogistisirten Luft) zu vereinigen, und eine Er= klärung, weßhalb ber Metallkalk boch mehr wiege als bas De= tall, glaubte er burch die Annahme geben zu können, baß bem Metallfalk, wie er in bem Metall neben Phlogiston enthalten gewesen sei, bei bem Austreten bes letteren Das wieberum zu= gehe, mas aus der Vereinigung des Phlogistons mit der Luft ober einem Bestandtheile berselben als neue Verbindung ober als Ausgeschiebenes resultire, und daß hierauf die Bergrößerung bes Gewichtes des Metallkalkes, wie derfelbe schließlich bei dem Versuch erhalten wird, beruhe. Schon bies Beispiel zeigt, baß seine Erklarungen gerabe nicht gang einfache maren; ich gebe auch hier auf eine vollständigere Darlegung seiner Borftellungen, wie er sie für einzelne Körper und Vorgänge aussprach, nicht ein, auch nicht barauf, wie er sich bezüglich ber, vor ihm bereits behaupteten Ibentität ber brennbaren Luft (bes Wasserstoffs) mit dem Phlogiston äußerte, welcher Behauptung er bald zus neigte, ihr selbst durch seine Entdeckung der Reduction von Metallkalken durch Sinwirkung von brennbarer Luft bei höherer Temperatur (1782) eine weitere Stüße gewährend, bald entgesgentrat, immerhin aber die brennbare Luft als sehr reich an Phlogiston betrachtend.

In ahnlicher Weise blieben andere Thatsachen, welche Priest= len beobachtete und die zur besseren Erkenntniß wichtigster Ge= genstände hinführten, für ihn mehr verwirrend als aufklärenb. So leitete ihn die Beobachtung der Thatsache (1781), daß bei ber Explosion von brennbarer mit atmosphärischer Luft Wasser zum Vorschein kommt, nicht zur Erkenntniß ber Bilbung unb Zusammensetzung bes Wassers; unb bag bas lettere zusammen= gesetzt sei, wie bald nachher entbeckt und von Lavoisier in un= zweideutiger Weise ausgesprochen wurde, fand an Priestlen ben hartnäckigsten Gegner, welcher stets dabei blieb, das bei ber Berbrennung der brennbaren Luft zu erhaltende Wasser sei nur aus ben bei bem Vorgang verschwinbenben Gasen ausgeschiebe= nes. Er zuerst hatte (schon 1773) beobachtet, daß bei bem Durchschlagen electrischer Funken burch atmosphärische Luft, welche mit blauer Lackmustinktur in Berührung ist, das Luftvolum nich verkleinert und die Flüssigkeit geröthet wird (er glaubte, fixe Luft bilde sich, und die electrische Materie müsse entweder Phlo= giston sein ober es enthalten), er bann ben Austoß bazu gege= ben, daß man die atmosphärische Luft als aus dephlogistisirter und phlogistisirter zu betrachten habe; aber als später wahrge= nommen und von ihm bestätigt wurde, daß die nach der Explo= pon von (unreinem) Knallgas vorhanbene Flussigkeit eine Säure enthält, welche Andere als Salpetersäure erkannten, und es sich um die Entstehung der letteren handelte, war gerade für Priest= len Das, was er selbst früher gefunden, keine Anhaltspunkte für die Erkenntniß bietend, in welchen Beziehungen die Salpe= tersaurezu der dephlogistisirten und der phlogistisirten Luft stehe, sondern standhaft behauptete er nun, Salpetersaure sei bas me= sentliche Product, das aus brennbarer Luft und dephlogistisirter

Luft bei bem Verbrennen ber ersteren entstehe. So führte ihn bie Beobachtung der Thatsache (1775), daß bei fortgesetztem Durchschlagen electrischer Funken durch die s. g. alkalische Luft (bas Ammoniakgas; von ihm schon 1773 burch Erhitzen von Salmiak mit gelöschtem Kalk erhalten) dieselbe ihr Volum stark vergrößert und sich zu Luft, die bei Zusatz von Wasser unabsorbirt bleibt, umwandelt, nicht zu ber Erkenntniß, was etwa hier neben der brennbaren Luft, deren Auftreten ihm nicht ent= ging, zum Vorschein komme; und auch eine spätere Beobachtung (1783), daß bei dem Erhigen von Bleikalk in alkalischer Luft der erstere reducirt wird und phlogistisirte Luft rückständig bleibt. führte ihn noch nicht zu der Entdeckung ber wahren Zusammen= setzung der alkalischen Luft. Was ihm hier versagt blieb, erschloß sich balb Anderen in genauerer Feststellung der Bebingungen und Erfolge und richtiger Deutung; später erst wurde klar ge= macht, wie es sich mit ber von Priestlen (schon 1772, bei bem Glühen von Kalkstein in einer eisernen Röhre) beobachteten Bilbung eines entzündlichen Gases verhält, bas von ihm mit ber eigentlichen brennbaren Luft (bem Wasserstoffgas) für iben= tisch gehalten murbe und durch diese Berwechselung einiger Zeit (von 1796 an, wo Priestlen bie Bilbung bieses Gases, bes Kohlenorybes, bei bem Erhigen von Hammerschlag mit Rohle besonders hervorhob) dem von Lavoisier aufge= stellten Systeme so viele verwirrende Schwierigkeiten bot.

In dem Vorhergehenden wurden bereits mehrere Gase genannt, welche Priestlen zuerst als eigenthümliche Lustarten
kennen lehrte; aber größer noch ist die Zahl solcher Gase, welche
er bei seinen Versuchen darzustellen lernte und mittelst der von
ihm vervollkommneten Vorrichtungen, namentlich auch durch die Anwendung von Quecksilber an der Stelle von Wasser als Sperrstüssigkeit, auszusammeln wußte. Schon 1773 beobachtete
er, daß die Salpeterlust, wenn (feucht) längere Zeit mit Eisen
in Verührung, zu einer anderen Lustart umgewandelt wird, und
bieselbe Lustart (das Stickorydul) erhielt er dann noch rascher
bei Einwirkung der Salpeterlust auf Schweselleber. Ueber Queckfilber fing er mehrere Gase auf, welche er zuerst beschrieb: außer bem Ammoniakgas auch bas salzsaure (1772), bas schwestigsaure (1775) und bas durch Erhitzen bes Flußspaths mit Vitriolsäure in Glasretorten (1775) erhaltene Gas (bas Fluorsiliciumgas; Priestley bezeichnete es als slußsaure Lust), bessen Natur erst von Anderen richtiger erkannt wurde; und wie er von jeder Säure glaubte, sie müsse eine ihr eigenthümliche Lustart zu liestern im Stande sein, beschrieb er (1775) auch ein aus der Essigssäure zu erhaltendes vegetabilisch-saures Gas, aber er selbst bes zweiselte bald die Existenz einer solchen Lustart und nahm seine Angabe dann wieder zurück.

Wesentlich verschieben von Priestlen's Leistungen für bie Chemie waren die seines Landsmannes H. Cavendish (1731—1810). In enger Beziehung standen mehrfach die Ar= beiten beiber Forscher, sofern Bersuche bes Einen burch solche des Anderen veranlaßt, gekreuzt, vervollständigt wurden. Untersuchungen Cavendish's erstreckten sich nicht auf so vielerlei Körper und Vorgänge als die Priestlen's, aber die bes Ersteren waren burchgeführter, was bie Behandlung jeder in Angriff genommenen Aufgabe betrifft, und die Ergebnisse maren theilweise von um so größerem Gewichte. Die von Priestlen über denselben Vorgang ober Körper zu schiebenen Zeiten gemachten Mittheilungen lassen es manchmal sehr zweifelhaft, welche Zeit man als die einer gewissen barauf bezüglichen Entbedung nennen soll; mährenb er einen Gegen= stand, welcher ihm Neues bot, wohl wiederholt aber immer ver= haltnismäßig nur flüchtig berührte, nahm Cavendish ben= selben fest in die Hand, ihn nach verschiebenen Seiten genauerer Feststellung Dessen, mas er zeigt, unterwerfenb. Priestlen ging um so kuhner und rascher von einer Entbedung zur anderen, je weniger er sich bewußt war, wie viel bei jeder noch unerledigt blieb; Cavendish beharrte bei jeder Untersuchung, dis er mit Dem abgeschlossen hatte, was — von bem von ihm einmal eingenommenen und bann eingehaltenen Standpunkt aus - bem

zu erforschenden Gegenstand an Aufklärung zugewendet werden konnte. Priestlen mar hastig in der Mittheilung der Ergeb= nisse seiner Arbeiten, Cavenbish zurückhaltenb, und zwar so, daß Einiges, selbst Wichtigeres, überhaupt nicht von ihm publi= cirt worden ist und für Anderes die Verzögerung der Bekannt= machung von ihm erlangter Resultate bis zu möglichster Ver= vollständigung berselben, wo inzwischen Beobachtungen und Aus= sprüche Anderer rascher der Deffentlichkeit übergeben wurden. verschiedene Ansichten barüber aufkommen ließ, wem eigentlich die Priorität einer wichtigen Entbeckung zuzuerkennen sei. Fragen, welche durch Wahrnehmungen Priestlen's angeregt wurden, brachte Cavendish werthvolles Material zur Beant= wortung bei, ohne die lettere selbst richtig auszusprechen: auch er blieb dem von der Phlogistontheorie gegebenen Standpunkte ber Betrachtung treu, und von diesem aus gelangte er nicht zu einer richtigen Deutung des von ihm selbst Gefundenen; aber was er gefunden, ließ sofort das Wahre ersehen, murde es von einem, durch jene Theorie nicht mehr beirrten Forscher wie La= voisier ins Auge gefaßt.

Cavendish's naturwissenschaftliche Untersuchungen hören nur zum Theile der Chemie an, und von Dem, mas er in bieser Richtung gearbeitet, können hier nur die wichtigsten Er= gebnisse in Erinnerung gebracht werben. Dahin gehört, bag er (1766) neben ber Bestätigung ber Eigenthumlichkeit ber firen Luft den Rachweis gab, daß die s. g. brennbare Luft aus We= tallen gleichfalls eine eigenthümliche Luftart ist. Wie die Ent= wickelung der ersteren Luftart schon vor Black mahrgenommen worben mar, ohne daß man die Ertenntniß festgehalten hatte, es sei diese Eubstanz eine von der gemeinen Luft ganz ver= schiebene: so auch die Entwickelung der letteren Luftart vor Cavenbish, welcher bieselbe zuerst genauer fennen lehrte. Er erhielt diese Luftart bei der Lösung von Zink oder Eisen in verbunnter Vitriolfaure oder in Salzfaure, oder von Zinn in ber letteren Gaure: in derfelben Menge bei Einwirkung der einen ober ber anderen Gaure auf basselbe Gewicht Bint, von

mehr ober weniger verbunnter Bitriolsaure auf basselbe Gewicht Aber gleiche Gewichte jener Metalle ergaben ihm un= gleiche, dem Verhältnisse nach bereits sehr annähernd richtig beftimmte Volume brennbarer Luft. Die in so verschiedener Weise bargestellte brennbare Luft erkannte er als sich gleich verbaltend: nicht bemerklich absorbirbar burch Wasser ober Al= talien, in gleichem Grade verbrennlich unter Mitwirkung ge= meiner Luft ober erplobirbar, wenn mit letterer innerhalb ge= wisser Grenzen gemischt, welche er zu ermitteln suchte. specifische Gewicht dieser Luftart fand er viel geringer als das ber gemeinen Luft, 1/11 (richtig ist es 1/14) von dem letzteren; er war nicht der Erste, welcher die Dichtigkeit kunstlich barge= stellter Luft mit der der gemeinen verglich, wohl aber der Erste, welcher eine Verschiedenheit erkannte und das specifische Gewicht eines Gases als etwas bas lettere Characterisirenbes nachwies. 3d barf nicht hier auf die Besprechung eingehen, wie Ca= vendish die Resultate der nach einem mangelhaften Verfahren ausgeführten Ermittelung des specifischen Gewichtes durch die Anwendung einer scharfsinnigst ausgebachten Methode zu con= troliren suchte; nicht, wie schon er die Feuchtigkeit sich ent= wickelnder Gase durch die Anwendung von Trockenröhren be= seitigte, für die Messung von Gasvolumen auf Druck und Tem= peratur Rücksicht nahm. Aber Das ist anzugeben, was er über die Entstehung dieser brennbaren Luft dachte, welche er nicht er= hielt, wenn er jene Metalle in Salpetersäure löste ober in heißem (nicht verdünntem) Vitriolöl: die brennbare Luft sei bas in den Metallen enthaltene Phlogiston, und in Form dieser Luft entweiche basselbe unverändert, während bei Einwirkung von Salpeterfäure ober Vitriolöl auf die Metalle bas Phlogiston zwar auch aus den letzteren austrete, aber unter Vereinigung mit diesen Säuren baun die Dämpfe phlogistisirter Säuren bilbe, welche unentzündlich seien. — In seinen Mittheilungen über die fire Luft gab er bamals, bereits unter Anwendung von Queckniber als Sperrflussigkeit, sehr annähernd richtige Bestimmungen über die Absorbirbarkeit dieser Luftart in Wasser und in Wein=

zu erforschenden Gegenstand an Aufklärung zugewendet werden konnte. Priestlen mar hastig in der Mittheilung der Ergeb= nisse seiner Arbeiten, Cavenbish zurückhaltend, und zwar so, daß Einiges, selbst Wichtigeres, überhaupt nicht von ihm publi= cirt worden ist und für Anderes die Verzögerung der Bekannt= machung von ihm erlangter Refultate bis zu möglichster Ber= vollständigung berselben, wo inzwischen Beobachtungen und Aussprüche Anderer rascher der Dessentlichkeit übergeben wurden, verschiedene Ansichten barüber aufkommen ließ, wem eigentlich die Priorität einer wichtigen Entbeckung zuzuerkennen sei. Fragen, welche burch Wahrnehmungen Priestlen's angeregt wurden, brachte Cavendish werthvolles Material zur Beant= wortung bei, ohne die lettere selbst richtig auszusprechen: auch er blieb dem von der Phlogistontheorie gegebenen Standpunkte ber Betrachtung treu, und von diesem aus gelangte er nicht zu einer richtigen Deutung des von ihm selbst Gefundenen; aber was er gefunden, ließ sofort das Wahre ersehen, wurde es von einem, durch jene Theorie nicht mehr beirrten Forscher wie La= voisier ins Auge gefaßt.

Cavendish's naturwissenschaftliche Untersuchungen hören nur zum Theile der Chemie an, und von Dem, mas er in dieser Richtung gearbeitet, können hier nur die wichtigsten Er= gebnisse in Erinnerung gebracht werden. Dahin gehört, daß er (1766) neben der Bestätigung der Eigenthümlichkeit der firen Luft ben Nachweis gab, daß die j. g. brennbare Luft aus Wetallen gleichfalls eine eigenthümliche Luftart ist. Wie die Ent= wickelung der ersteren Luftart schon vor Black mahrgenommen worben mar, ohne daß man die Erfenntnig festgehalten hatte, es sei diese Substanz eine von der gemeinen Luft ganz ver= schiebene: so auch die Entwickelung der letteren Luftart vor Cavendish, welcher dieselbe zuerst genauer kennen lehrte. Er erhielt diese Luftart bei der Lösung von Zink oder Eisen in verbunnter Vitriolfaure oder in Salzfaure, oder von Zinn in ber letteren Gaure: in derselben Menge bei Einwirkung der einen ober ber anderen Gaure auf dasselbe Gewicht Bint, von

mehr ober weniger verdünnter Bitriolsäure auf basselbe Gewicht Aber gleiche Gewichte jener Metalle ergaben ihm un= gleiche, bem Verhältnisse nach bereits sehr annähernd richtig bestimmte Volume brennbarer Luft. Die in so verschiedener Beise dargestellte brennbare Luft erkannte er als sich gleich ver= haltend: nicht bemerklich absorbirbar burch Wasser ober Al= talien, in gleichem Grabe verbrennlich unter Mitwirkung ge= meiner Luft ober explodirbar, wenn mit letterer innerhalb ge= wisser Grenzen gemischt, welche er zu ermitteln suchte. specifische Gewicht dieser Luftart fand er viel geringer als bas ber gemeinen Luft, 1/11 (richtig ist es 1/14) von bem letteren; er war nicht ber Erste, welcher die Dichtigkeit kunstlich barge= stellter Luft mit der der gemeinen verglich, wohl aber der Erste, welcher eine Verschiedenheit erkannte und das specifische Gewicht eines Gases als etwas bas lettere Characterisirendes nachwies. 3ch barf nicht hier auf die Besprechung eingehen, wie Ca= vendish die Resultate der nach einem mangelhaften Verfahren ausgeführten Ermittelung bes specifischen Gewichtes durch die Anwendung einer scharfsinnigst ausgebachten Methode zu con= troliren suchte; nicht, wie schon er die Feuchtigkeit sich ent= wickelnder Gase durch die Anwendung von Trockenröhren be= seitigte, für die Messung von Gasvolumen auf Druck und Tem= peratur Rücksicht nahm. Aber Das ist anzugeben, was er über die Entstehung dieser brennbaren Luft dachte, welche er nicht er= hielt, wenn er jene Metalle in Salpeterfäure löste ober in heißem (nicht verdünntem) Vitriolöl: die brennbare Luft sei das in den Metallen enthaltene Phlogiston, und in Form dieser Luft entweiche basselbe unverändert, während bei Einwirkung von Salpetersäure ober Vitriolöl auf die Metalle das Phlogiston zwar auch aus den letzteren austrete, aber unter Vereinigung mit diesen Säuren dann die Dämpfe phlogistisirter Säuren bilbe, welche unentzündlich seien. — In seinen Mittheilungen über die fire Luft gab er bamals, bereits unter Anwendung von Queckfilber als Sperrflussigkeit, sehr annähernb richtige Bestimmungen über die Absorbirbarkeit dieser Luftart in Wasser und in Wein=

geift, unter Beachtung bes Einflusses ber Temperatur und baß bie sire Luft aus einer Mischung berselben mit atmosphärischer in geringerer Menge von Wasser aufgenommen wird, als wenn im reinen Zustande mit dem letzteren in Berührung gebracht; er untersuchte den Einsluß der Zumischung von sirer Luft zu gemeiner auf das Vermögen der letzteren, die Verbrennung zu unterhalten; er fand das Verhältniß der specissischen Gewichte beider nahezu genau, wie 1,57 zu 1; er ermittelte, weniger genau, den Gehalt verschiedener starrer Substanzen an sirer Lust, in ähnlicher Weise, wie jetzt noch solche Bestimmungen ausgessührt werden. Und bei der Untersuchung eines Londoner Brunnenwassers fand er balb nachher (1767), daß unlösliche erdige Substanzen, welche sire Luft enthalten, durch eine weitere Menge berselben in Wasser löslich gemacht sein können.

Das waren Untersuchungen, welche zu ber Erkenntniß verschiebener Gase und ihrer Eigenschaften mächtig beitrugen unb zu ben Grundsteinen gehören, auf welchen unser jeziges Wissen über solche Körper beruht. Was Cavendish hier bereits an Fähig= keit, quantitative Bestimmungen auf diesem Felde auszuführen, gezeigt hatte, bewährte er später, zunächst in ber (1783 veröffent= lichten) Ermittelung ber Zusammensetzung ber atmosphärischen Luft. Priestley's Anwenbung bes Salpetergases zur Messung ber Gute ber Luft ober zur Bestimmung bes noch nicht phlogi= stisirten Theiles berselben (S. 63 f.) hatte sehr wechselnbe Resultate gegeben, und innerhalb weiter Grenzen hielt man ben Gehalt der gemeinen Luft an dephlogistisirter für veränderlich. vendish mar es, welcher für das unsichere Verfahren erkannte, wie mit bemselben sichere Resultate zu erhalten seien, und burch eine mit großer Ausbauer fortgesetzte Reihe von Bersuchen (schon 1781) feststellte, bag bie Luft an bemselben Orte mahrenb längerer Zeit ihre Zusammensetzung nicht merklich ändert und bie Luft von verschiebenen Orten nicht merklich verschieben zusammengesetzt ist; was er fand, ist, in unsere Ausbrucksweise übersett, daß in 100 Vol. Luft 20,8 Vol. dephlogistisirte Luft (richtig: 20,9) enthalten seien; in runder Bahl werden von Caven bish später immer ½ ber atmosphärischen Luft, bem Volum nach, als aus phlogistisirter, ½ Vol. als aus dephlogistisirter Lust bestehend angenommen.

Eine andere Reihe von Versuchen (1784 veröffentlicht, theil= weise schon 1781 ausgeführt) hatte zum Gegenstand, die Ursache ber Volumverminderung der Luft bei solchen Vorgängen aussin= dig zu machen, bei welchen sie phlogistisirt werde, und zu ent= decken, was aus der hierbei fortgehenden oder verdichteten Luft Um die damals von Einigen gehegte Ansicht zu prufen, werde. daß bei der Phlogistisirung der Luft stets sixe Luft sich bilde, ichloß Cavenbish solche Vorgänge aus bem Bereiche seiner Versuche aus, bei welchen vegetabilische ober mineralische Substanzen mit in's Spiel kommen, welche nachgewiesenermaßen bei demischen Veränderungen fire Luft ausgeben können; mas bei ber Phlogistisirung der Luft durch Metalle bei der Verkalkung derselben, durch Schwefel ober Phosphor bei dem Verbrennen bieser Substanzen, durch Salpetergas, durch Explosion der Misch= ung mit der aus Metallen erhaltenen brennbaren Luft eintrete, wollte er ergründen. Nach Cavendish sehlen entweder alle Anhaltspunkte, hierbei Bilbung von fixer Luft anzunehmen, ober seine eigenen Bersuche beweisen, daß biese Luftart sich nicht bil= bet; er zeigte auch, daß sich bei ber Phlogistisirung ber Luft durch brennenben Schwefel ober burch Schwefelleberlösung keine Sal= peterfaure, bei Phlogistisirung durch Salpetergas keine Vitriol= säure bildet. Aber namentlich beschäftigte ihn die Phlogistisirung ber Luft mittelst brennbarer Luft — wie Cavenbish ausbrudlich erinnert: ber ans Metallen erhaltenen brennbaren Luft. Bei der Explosion eines Gemisches beider Luftarten in einem iestgeschlossenen Gefäße durch ben electrischen Funken ergab sich nicht, was ein anderer Chemiker 1781 gefunden zu haben glaubte: ein Gewichtsverlust, wohl aber, was ba auch schon beobachtet worben war, eine Ausscheibung von Feuchtigkeit. Gine quanti= tative Bestimmung versuchte Cavenbish zuerst: nach seinen Berjuchen brauchen 1000 Bolume gemeiner Luft (diese enthalten, wie hier erinnert werben mag, nach Cavenbish's Ermittelung

208 Vol. bephlogistisirte Luft) zur vollständigen Phlogistisirung 423 Volume brennbare Luft, und dabei bleiben kaum mehr als 4/5 von dem Volum der angewendeten gemeinen Luft zuruck: die brennbare Luft und etwa 1/5 der gemeinen Luft verlieren hierbei ihre Glasticität und werben zu einer Flüssigkeit, welche, nach Versuchen in größerem Maßstab, Wasser ist. Gin Versuch mit einem Gemische von 1 Volum bephlogistisirter Luft mit etwas weniger als 2 (mit 1,9) Vol. brennbarer ergab, daß bei ber Er= plosion fast alle hier vorhandene Luft ihre Elasticität verlor, und nur wenig Luft zurücklieb, welche reicher an bephlogisti= sirter Luft befunden wurde als es die gemeine Luft ist; öftere Wieberholung bes Versuches in bemselben Gefäße ließ, mas aus ber verschwundenen Luft wirb, in etwas größerer Menge erhal= ten: es war Wasser, das eine kleine Menge Salpetersaure ent= hielt. Diese Saure trat in merklich größerer Menge auf, wenn bas Verhältniß ber bephlogistisirten Luft zu ber brennbaren größer genommen murbe, als wenn bie Menge ber letteren zur voll= stänbigen Phlogistisirung ber ersteren genügte; und bieselbe Gaure wurde bei Anwendung von dephlogistisirter Luft erhalten, die in verschiebener Weise bargestellt war. An Verunreinigungen ber von ihm angewenbeten Luftarten bachte Cavenbish, welcher bie vorhergehenden Resultate bereits 1781 erhalten hatte, zu= nächst nur insoweit, baß er keinen Zweifel baran hegte, bei Ber= suchen mit vollkommen reiner dephlogistisirter und brennbarer Luft werben diese durch Explosion ihrer ganzen Menge nach verbichtet werben; eine größere Bebeutung gewannen aber biese Berunreinigungen, als es sich für ihn bann um bie Auffindung ber Quelle hanbelte, welcher bie, bas Auftreten von Baffer mei= stens begleitenbe Salpetersaure entstammte. Und hierfur zog er namentlich in Betracht, baß phlogistisirte Luft (Stickstoff) eine Berbindung von Salpetersäure mit Phlogiston sei, und daß diese Luft, wenn als Verunreinigung neben überschüssiger bephlogistisirter Luft vorhanden, wegen der starken Berwandtschaft der letz= teren zum Phlogiston bei ber Phlogistisirung berselben burch brennbare Luft gleichzeitig ihres Phlogistons beraubt und so zu

Salpeterfäure umgewandelt werben könne; einen, wie Caven= bish selbst meinte, entscheibenben Beweiß bafür, daß diese Er= klärung die richtige sei, fand er in der durch wiederholte Versuche jestgestellten Thatsache, daß bei der Explosion von dephlogistisirter Luft mit brennbarer mehr Salpetersäure in der sich verdichten= ben Aufsigkeit enthalten ist, wenn bem Gasgemische vor ber Er= plosion etwas phlogistisirte Luft zugesetzt worden war. Saurebildung bei ber Entzündung ber mit bephlogistisirter Luft gemischten brennbaren Luft war damit für Cavendish als etwas Unwesentliches nachgewiesen. Das Auftreten von Baffer war ihm das Wesentliche, und bezüglich bieses Resultates sprach er sich 1784 bahin aus: bephlogistisirte Luft sei als bephlogisti= sirtes Wasser zu betrachten, ober mit anberen Worten: Wasser bestehe aus dephlogistisirter Luft vereinigt mit Phlogiston; und brennbare Luft sei entweder reines Phlogiston ober aber (was er jest als wahrscheinlicher betrachtete) eine Verbindung von Basser mit Phlogiston; benn gemäß solcher Annahme bilben beibe Substanzen (die bephlogistisirte und die brennbare Luft) bei ihrer Bereinigung reines Wasser.

An diese Untersuchung schloß sich eine (1785 veröffentlichte) an, burch welche Cavendish die Ursache der Bolumverminderung zu erkennen suchte, welche die atmosphärische Luft bei bem Durchschlagen electrischer Funken erleibet. Er fand bestätigt, baß sich hierbei eine Säure bilbet, und er widerlegte, daß diese Säure fire Luft sei (vgl. S. 65); er erkannte sie als Salpetersäure. Die Volumverminderung war bei Anwendung gemeiner Luft, die mit Kalkwasser in Berührung war, größer, als daß sie nur auf Phlogistisirung (Wegnahme ber bephlogistisirten Luft) hätte beruhen können. Reiner ber beiben Bestandtheile ber atmosphä= rischen Luft zeigte für sich, wenn in Berührung mit Aeplauge ber Einwirkung electrischer Funken unterworfen, die Volumver= minberung; Versuche zur Ermittelung, Luft von welcher Zusam= mensehung unter diesen Umständen die stärkste Volumverminder= ung erleibe, ergaben, daß eine Mischung von 3 Vol. atmosphäri= scher Luft mit 5 Bol. bephlogistisirter, ober (was nach Cavenbish's Angabe Dasselbe ist) von 3 Vol. phlogistisirter Luft mit 7 Vol. bephlogistisirter, hierbei fast ganz verschwindet (bas richtige Ver= hältniß ware 3 zu 5,3, resp. 3 zu 7,5). Die Erklarung ber Bildung der Salpetersaure ergab sich ihm wiederum aus der Unnahme, daß phlogistisirte Luft eine Verbindung von Salpeter= fäure mit Phlogiston sei, zusammen mit ber, daß bephlogistisirte Luft bephlogistisirtes Wasser sei; bas Zutreten ber letteren Luft zu einem phlogistonhaltigen Körper sei gleichbebeutend mit ber Wegnahme bes Phlogistons aus ihm und ber Zufügung von Wasser, und es musse also auch bei ber chemischen Verbindung ber dephlogistisirten Luft mit phlogistisirter letztere zu Salpeter= fäure und Wasser umgewandelt werden. In diesem Resultate seiner Untersuchung sah Capenbish auch mit Recht eine Be= stätigung der vorher von ihm gegebenen Erklärung ber Salpeter= säurebildung bei der Explosion von brennbarer mit . dephlogisti= firter Luft: daß das Auftreten dieser Säure hier nur auf ber Beimischung von etwas phlogistisirter Luft beruhe. — Daß wirk= lich eine Mischung von bephlogistisirter und phlogistisirter Luft durch electrische Funken zu Salpetersäure umgewardelt merben könne, murbe von Ginzelnen bezweifelt; eine Burudweif= ung dieser Zweifel enthielt die lette ber Chemie zugehörige Ar= beit, welche Cavendish (1788) veröffentlicht hat.

Cavendish zog sich von der Chemie zurück, als der Sieg neuer Ansichten über die Phlogistontheorie sich entschieden hatte. Er war ein Anhänger dieser Theorie geblieben, und dabei hatte doch gerade er zur Erkenntniß von Thatsachen wesentlichst mitzewirkt, welche die Widerlegung der Lehre, daß Etwas als Phloziston zu Bezeichnendes anzunehmen sei, vervollständigten. Er glaubte, daß das zu seiner Zeit in der Chemie neu Erkannte sich noch unter Beibehaltung der Annahme des Phlogistons deuzten und in der Sprache der älteren Lehre ausdrücken lasse, und zu einem Abgehen von dem Bestehenden genügender Grund nicht gegeben sei; die Schlußfolgerungen aus seinen Bersuchen wurden dadurch unklar im Ausdruck, theilweise unrichtig, was Thatsächzliches betrifft. Bon der früher (1766) ausgestellten Ansicht, daß

bie brennbare Luft aus Metallen reines Phlogiston sei, ging er später (1784) wieder ab, zu einer Zeit, wo andere Anhänger ber Phlogistontheorie die Rettung derselben wesentlich in einem Fest= halten an dieser Ausicht sahen; diese brennbare Luft betrachtete er jetzt als eine Verbindung von Phlogiston mit Wasser, das lettere aber auch als zusammengesetzt, als Phlogiston enthaltend, und die dephlogistisirte Luft als Wasser, welches seines Phlogi= stons beraubt sei. Darauf fußenb, daß bephlogistisirte Luft bei ber Aufnahme von Phlogiston wieder Wasser bilbe, glaubte er (1784), nachdem bereits Lavoisier's System vorlag, ausspre= den zu können, experimental lasse sich wohl nur sehr schwierig mischen biesem und der (allerdings etwas accomodirten) Phlo= gistontheorie entscheiben, da es auf Dasselbe hinauskomme, ob man einen Zutritt von bephlogistisirter Luft zu einem Körper annehme ober Austreten des Phlogistons aus dem letteren und gleichzeitiges Zutreten von Waffer; diese Ansichten liegen auch ben später (1785; vgl. S. 74) barüber, mas bei Einwirkung der dephlogistisirten Luft auf phlogistonhaltige Körper statthabe, geäußerten Vorstellungen zu Grunde und dem Jrrthum, das Auftreten von Salpetersaure bei ber Vereinigung von phlogistisirter mit dephlogistisirter Luft musse von einer Bilbung von Baffer begleitet sein.

Unter den Zeitgenossen Priestlen's und Cavendish's, welche der Phlogistontheorie treu blieben, sind es noch zwei, die sich in solcher Weise auszeichneten, daß wir hier bei ihnen zu verweilen haben: der Schwede Bergman und Scheele, welscher Lettere, in Deutschland geboren, gleichfalls Schweden als dem Land angehört, in welchem er seine ganze wissenschaftliche Thätigkeit entfaltete. Jeder berselben hat auch in der Richtung, deren Wichtigkeit für jene Zeit oben (S. 61) hervorgehoben wurde: in der der pneumatischen Chemie, gearbeitet; Scheele selbstständiger und mit bedeutenderen Resultaten, welche zu den von den lettbesprochenen Forschern erhaltenen in so enger Beziehs

ung stehen, daß ich sie, und mit ihnen Scheele's Thatigkeit überhaupt paßlich hier zuerst bespreche.

Neußerst mannichfaltig sind die Ergebnisse der chemischen Untersuchungen, welche E. W. Scheele (1742—1786) ausgesführt hat. Auf dem Felde der pneumatischen Chemie hat er nicht so zahlreiche Entdeckungen gemacht, wie Priestlen, und in der Aussührung quantitativer Bestimmungen stand er, wie auch in der Verfügung über dafür geeignete Apparate, hinter Casvendiss aber außer auf jenem Felde hat er sich noch auf mehreren Gebieten der Chemie ausgezeichnet, welche für diese Forscher serne liegende, theilweise unzugängliche waren. Auch Scheele's Arbeiten lassen werden genaue Beobachtung von Thatsächlichem in höherem Grad anerkennen, als richtige Deutzung besselben; andererseits betressen sie jedoch häusig solche Gegenstände, für welche damals die Wichtigkeit des thatsächlich Gesundenen überwog und die der theoretischen Deutung der Ressultate zurücktrat.

Gin merkwürdiges Beispiel von richtiger Beobachtung von Thatsachen, unrichtiger Deutung ber Resultate, Erfassung einer irrigen Theorie und hinleitung zu einer wichtigen Entbeckung gerabe burch biese Theorie geben Scheele's Untersuchungen über die Luft und das Feuer, welche schon 1775 so, wie sie 1777 veröffentlicht worden sind, abgeschlossen waren. Gein Bestreben, selbstständig eine Ansicht über die Ratur bes Feuers und der Wärme zu gewinnen, veranlaßt ihn, die Luft mit in ben Kreis seiner Versuche zu ziehen, um bes Untheils willen. welchen sie an Feuer= und Wärmeerscheinungen hat. Er läßt auf ein abgesperrtes Volum atmosphärischer Luft verschiebene Gub= stanzen einwirken, die als phlogistonhaltige betrachtet murben und für welche bei bieser Ginwirkung ein Austreten von Phlo= giston anzunehmen mar: Lösungen von Schwefelleber ober bem Ralisalz ber phlogistisirten Vitriolsaure, ben feuchten Rieberschlag aus Gisenvitriollösung burch Rali, feuchte Gisenfeile u. a.; er findet, daß das Volum ber Luft hierbei immer nach einem ge= wissen Verhältniß verringert wirb, und bie rückständig bleibende

Luft erweist sich ihm als ganz unfähig, Verbrennungserschein= ungen zu unterhalten. Die ihm zunächst sich bietende Ansicht ist, die Luft ziehe sich bei der Aufnahme von Phlogiston auf ein fleineres Volum zusammen. Die rückständige Luft müßte bann wegen dieser Verkleinerung bes erfüllten Raumes und bes noch hinzugekommenen Gewichtes des Phlogistons specifisch schwerer iein, wie die gemeine Luft; zu seinem Erstaunen findet Scheele aber das Gegentheil. Ein Theil der Luft war also weggegangen, und zwar ohne daß derselbe sich, etwa als sire Luft o. a., in den zu den Versuchen angewendeten Substanzen nach ber Veränderung derselben durch die Einwirkung der Luft hatte wieder= finden lassen. Scheele schließt aus dem bis dahin von ihm Fest= gestellten, die gemeine Luft musse aus zwei verschiedenen Luft= arten bestehen, von welchen die eine der Fähigkeit, das Phlogi= non anzuziehen, entbehre, bie andere aber, 1/3 bis 1/4 ber gemei= nen Luft bem Volume nach betragend, mit dieser Fähigkeit be= ionders ausgestattet sei; die erstere Luftart bleibe als Rückstand bei ben vorbesprochenen Versuchen, aber zur Erkenntniß, was aus der zweiten Luftart nach ihrer Verbindung mit Phlogiston werbe, seien weitere Versuche nothwendig. Diese stellt er nun in der Art an, daß er eigentliche Verbrennungen in abgesperrten Volumen gemeiner Luft vor sich gehen läßt: von Substanzen, welche keine luftahnlichen Flüssigkeiten bei bem Brennen bilben, wie Phosphor und die mittelst Gisen und Vitriolsäure barge= stellte brennbare Luft (auch er findet, daß sich bei dem Verbren= nen der letzteren keine fire Luft bildet), und von Substanzen, welche hierbei fire Luft entstehen lassen, wie Wachs, Weingeist, Holzkohle. Bei Anwendung der ersteren Substanzen zeigt sich ihm wieder die frühere Volumverminderung, bei Anwendung der letteren eine mehr oder weniger nahe kommende nach Absorption der entstandenen fixen Luft. Ginen Schritt weiter glaubt Scheele gekommen zu sein burch die Erkenntniß, daß die Vereinigung des Phlogistons mit einem Theile der gemeinen Luft das Volum ber letteren sich verringern läßt, einerlei ob die Vereinigung ohne oder mit Feuererscheinung vor sich geht. Und nun versteigt

er sich sofort zu der Behauptung, bei dieser Bereinigung musse eine so zarte Verbindung entstanden sein, daß dieselbe fähig sei, die Poren der zum Abschluß der Luft angewendeten Glasgefäße zu burchbringen; und biese zarte Verbindung ist nach seiner An= sicht nichts Anderes, als das Feuer ober die Wärme. Schlußfolgerung giebt er zugleich mit bem Beweise für die Rich= tigkeit derselben: daß man nämlich die Wärme zerlegen könne, durch Anwendung solcher Substanzen, welche ihr das barin ent= haltene Phlogiston entziehen und ihren anderen Bestandtheil frei werben lassen, d. i. ben Körper, welcher auch in ber gemeinen Luft als der das Verbrennen unterhaltende Antheil derselbeu enthalten ist. Zu bieser Zerlegung ber Wärme wenbet er zuerst Salpetersäure an, welche seiner Ansicht nach mit großer Begierbe so viel Phlogiston anzieht, daß aus dieser Vereinigung rothe rauchenbe Salpetersäure resultire; er bestillirt Salpeter mit Bitriolöl, und neben rauchender Salpetersäure tritt in der That eine Luftart auf, welche die Verbrennung lebhafter unterhält als gemeine Luft, und die mit dem dreifachen Volume ber Luft, welche nach bem Verbrennen von Phosphor in gemeiner Luft übrig geblieben mar, gemischt eine, nach Scheele's Urtheil in allen Studen der gemeinen gleichkommenbe Luft giebt. Rach Scheele's Vorstellung bilbet das Phlogiston ber Rohlen, beren Berbrennung die zu ber Operation nothige Hitze giebt, mit einem Bestandtheile ber zutretenden Luft Wärme, und ein Theil bieser Verbindung, der Wärme, wird in der Retorte wieder zersett zu Phlogiston, das an die Salpetersäure tritt, und jenem nun im reineren Zustande frei werbenden Bestandtheil ber Atmosphäre. Und diese vermeintliche Zersetzung der Wärme bewirkt er jest noch in anderer Weise, burch Erhipen von Substanzen, welche große Anziehung zum Phlogiston haben: bes Braunsteins 3. B. mit Vitriolsäure ober Phosphorsäure, bes Salpeters, (wo bas Salz der phlogistisirten Salpetersaure entsteht), des Silber-, Gold= ober Queckfilberkalkes u. a. — In dieser Art isolirte Scheele die besondere Luftart, welche er Feuerluft nannte: das Cauerstoffgas, bessen Entbedung er selbstständig aber mabrjseinlich etwas später als Priestley machte, jedenfalls erst jpäter veröffentlichte; in der Feuerlust hatte er nun den Bestandsteil der gemeinen Luft, welcher bei Berbrennungen und bei analogen Borgängen, auch bei dem Athmen, verzehrt wird und welcher in dieser Luft mit einer andern, diese Borgänge nicht unterhaltenden Luftart gemischt ist, die er als verdordene Luft bezeichnete. In solcher Weise erklärte Scheele die Berbrennungs-vorgänge und die analogen Erscheinungen, und die Wärmewirkungen bei denselben; die Erstlärung der Feuererscheinung bei der Berbrennung vervollständigte er auch noch durch die Darslegung, wie die Wärme sei auch das Licht eine Verbindung von Feuerlust mit Phlogiston, aber eine an dem letzteren Bestandstheil reichere, und von dem verschiedenen Gehalte des Lichtes an Phlogiston hänge die Farbe des ersteren ab.

Es ist diese Untersuchung so charakteristisch für Scheele, sür seine Art zu forschen und für seine Befangenheit in der Phlogistontheorie, daß über sie hier aussührlicher zu berichten war. Aber kürzer habe ich mich zu fassen, will ich daran erin=nern, mit welcher Fülle neuer Entdeckungen er unsere Wissen=jchaft noch bereichert hat, wie sein Beobachtungstalent und der scharfe Unterscheidungssinn, welcher ihn auszeichnete, ihn viele Körper als eigenthümliche erkennen ließ, welche dis zu ihm noch nicht beachtet ober mit anderen zusammengeworfen worden waren.

Scheele unterschied 1774 die in dem geglühten Salpeter enthaltene Säure (die salpeterige) als phlogistisirte Salpetersäure von der gewöhnlichen Salpetersäure. In demselben Jahre lehrte er in seiner berühmten Untersuchung des Braunsteins das Berschalten dieses Körpers kennen, die bei Einwirkung der Salzssäure auf denselben resultirende, von ihm als dephlogistisirte Salzsäure bezeichnete Luftart (das Chlor) und die Eigenthümslichkeit einer Erdart (des Baryts), welche in einem dem Braunstein beigemengten Mineral enthalten war. Aus dem später als Molybdänglanz bezeichneten Mineral erhielt er 1778 durch Beshandlung desselben mit Salpetersäure neben Schweselsäure eine

eigenthumliche Saure (bie Molybbansaure); bie Untersuchung des Tungsteins ließ ihn 1781 dieses Mineral als aus Kalk und einer eigenthumlichen Saure (ber Wolframfaure) zusammenge= sett erkennen. Seine Versuche über Flußspath ließen ihn biesen 1771 als aus Ralk und einer flüchtigen Gäure zusammengesetzt betrachten; irrte er bamals (in Folge ber Anwendung von Glas= gefäßen zu ber Zersetzung bes Flußspaths mittelst Schwefelsaure) bezüglich ber Natur dieser Säure, so trugen boch seine eigenen spätern Versuche (1781) wesentlich zu ber Berichtigung bieses Jrrthums bei. Seine Untersuchungen über die farbende Substanz im Berlinerblau brachten 1782 unter anderen Resultaten auch die erste Darstellung der Blausaure. Ganz besonders groß ist die Babl organischer Säuren, welche er zuerst als eigenthumliche unterschied ober zu beren Kenntniß er in erheblichster Weise bei= trug: die Weinsaure isolirte er 1769; die von ihm 1776 durch Behandlung bes Zuckers mit Salpetersäure erhaltene, zuerst als eine eigenthumliche betrachtete Säure erkannte er 1784 als iben= tisch mit der in dem Sauerkleesalz vorkommenden; die Citronen= saure, beren Entbedung ihm oft zugeschrieben wird, unterschied zwar nicht er zuerst von anderen Säuren, mit welchen sie vor= her verwechselt worden war, aber 1784 stellte boch er zuerst sie trystallisirt dar; die Eigenthümlichkeit der Aepfelsäure erkannte er 1785, die Gallussäure lehrte er 1786 barstellen. Zu diesen verschiebenen Gauren, melde Gcheele bei ber Bearbeitung vege= ta bilischer Substanzen erhielt, tamen noch mehrere, welche ihm bie Beschäftigung mit Substanzen ergab, die in animalischen Or= ganismen entstehen: bie Harnfaure, welche er 1776 in harn= steinen entbeckte, die von ihm 1780 in sauer geworbener Milch gefundene Milchfaure, die Schleimfaure, welche er ebenfalls 1780 bei Behandlung des Milchzuckers mit Salpeterfaure erhielt und von ber sich gleichzeitig bilbenben Oralfäure unterschieb. Unb zu allen biesen Entbedungen, welche bie Ausgangspunkte so zahl= reicher und wichtiger Untersuchungen in bem Bereiche ber orga= nischen Chemie geworden sind, tam noch die des jest als Gly= cerin benannten Körpers, bessen Ausscheibung aus Baumol bei

der Bereitung des Bleipflasters Scheele 1779 zuerst wahrnahm und für welchen er dann (1784), zugleich mit der weiteren Erforsihung der Eigenschaften, kennen lehrte, daß derselbe aus den verschiedenartigsten Fetten erhalten werden kann.

Solchem Scharfsinn, wie ihn Scheele bewährte in ber erfolgreichen Untersuchung von Gegenständen, an welchen Andere sich umsonst versucht hatten, in der Entdeckung neuer, in der Erkenntniß eigenthumlicher, in ber Unterscheidung ahnlicher Substanzen, entsprachen nicht die Vorstellungen, welche er bezüglich allgemeinerer und zwar ber wichtigsten Fragen, die damals in der Chemie zu beantworten waren, für die richtigen hielt. Scheele war befangen in dem Glauben an die Phlogistontheorie, und innerhalb bieses Glaubens wieberum von bem Gebanken, welchen er bei ber oben (S. 76 ff.) ausführlicher besprochenen Untersuchung erfaßt hatte: daß Wärme und Licht mahre chemische Verbindun= gen seien mit Phlogiston als dem einen ihrer Bestandtheile. Als die, früher von ihm vernachlässigte Berücksichtigung ber Gewichts= wihältnisse bei ben Verbrennungs= und Verkalkungsvorgängen unabweisbar an ihn herangetreten war, ging er zwar bavon ab, Barme und Licht geradezu als aus s. g. Feuerluft und Phlo= gifton zusammengesetzt zu betrachten, aber nur, um zu behaupten, die Feuerluft sei selbst zusammengesetzt und der eine ihrer Be=> standtheile vereinige sich mit Plogiston zu Wärme, mit noch mehr von demselben zu Licht. Feuerluft, meinte er zulet (1785), euthalte neben sehr wenig Phlogiston ein allgemeines Grund= ober Salzwesen (principium salinum, wie er gleichsam im Ge= sühle des Bedürfnisses einiger Erläuterung hinzusett) und Basser, welches letztere bem Gewichte nach weitaus das Meiste in der Feuerluft ausmache; bieses Salzwesen sei es, was sich mit Phlogiston zu Wärme und Licht vereinige; bei Verbrennungs= oder Berkalkungsvorgängen wie bei allen Erscheinungen, bei welchen Feuerluft auf phlogistonhaltige Körper einwirke, gehe biese Vereinigung — Freiwerben von Wärme ober auch von Licht — vor sich, aber zu Dem, was in jenen Körpern mit Phlo= giston verbunden sei, trete nun das Wasser aus der verzehrten Feuerluft und verursache die bei solchen Vorgangen beobachtete

Gewichtszunahme; bei der Verbrennung der brennbaren Luft, welche er als aus demselben Salzwesen und viel Phlogiston (oder, was Dasselbe sei, als aus Wärme und Phlogiston) bestehend betrachtete, treten Wärme und Licht auf, während das Wasser aus der Feuerluft abgeschieden werde. Darauf, ob die beobachteten Gewichtsverhältnisse genau oder nur so ungefähr erklärt werden, legte Scheele offenbar wenig Werth.

Weniger burch selbstständige wichtige Entbeckungen als burch fleißige Benutung und verständige Ausbildung von Solchem, mofür die Grundlagen bereits vorhanden waren ober die Ausgangspunkte von Anderen gegeben wurden, ist die Thatigkeit ausgezeichnet, welche T. Bergman (1735—1784) zu einem ber bebeutenbsten Reprasentanten ber Chemie in ber Zeit machte, deren Betrachtung uns jett beschäftigt. Wie er (von 1778 an) die qualitative Analyse auf nassem Wege durch zweckmäßige Auswahl der Reagentien und genauere Augabe der Reactionen auch burch erste Anwendung bes Aufschließens von Silicaten behufs der Zerlegung der letteren, wie er die Analyse auf trockenem Wege (1779) durch seine Anleitung zum Gebrauche bes Löthrohrs und ber für solche Versuche jest noch hauptsäch= lich benütten Reagentien geförbert hat, wird stets anerkannt bleiben; weniger erfolgreich waren seine Bemuhungen, die quan= titeive Zusammensetzung vieler Verbindungen, namentlich von Salzen, genauer zu ermitteln. Der pneumatischen Chemie gebort seine Arbeit über die Luftsäure (1774) an (so nannte er die Rohlensaure, beren Vorkommen in ber atmosphärischen Luft burch ihn erwiesen wurde). Die Verwandtschaftslehre stellte er (von 1775 an) in einer Weise ausgebilbet hin, daß seine Auffassungen und Darlegungen im Wesentlichen auch in die neue Gestaltung ber Chemie, wie sie burch Lavoisier bewirkt murbe, übergingen, und bis zu bem Anfang unseres Jahrhunberts un: bestritten und auch noch später bie vorzugsweise festgehaltenen Aber über alle diese Arbeiten kann ich hier nicht ein= gehenber berichten, seine übrigen Leistungen nicht vollständiger

aufzählen noch hervorheben, wie oft er aus Angaben Anberer zuerft richtige Schlußfolgerungen gezogen ober in wie vielen Fällen er irrige Behauptungen Anberer berichtigt hat. Wo ich, in bem folgenden Abschnitt, ein Bild bavon zu geben habe, wie weit die Chemie sich bis zu bem Sturze ber Phlogistontheorie entwickelt hatte, habe ich häufig auf Bergman's Arbeiten und Ansichten Bezug zu nehmen, als Desjenigen, welcher unter ben letten Anhängern dieser Theorie wegen ber gleichmäßigen und gründlichen Kenntniß aller Theile der Chemie hier besonders in Betracht zu ziehen ist. Auch seine Speculationen über bas Phlo= gifton und die mannichfaltigen Substanzen, welche es burch Bereinigung mit bemselben Körper (namentlich ber Salpetersäure) nach verschiebenen Verhältnissen hervorbringen moge, barf ich hier nicht besprechen; an Unrichtigkeit benen Scheele's gleich= tommenderwiesen sie sich boch in keiner Weise so fruchtbringend, wie man immerhin es für die des letztgenannten Chemikers an= erkennen muß. — Nur bezüglich Gines Punktes will ich bem hier Gesagten noch eine Angabe hinzufügen, zur Bezeichnung ber Stellung, welche Bergman in ber Chemie einnahm: wie er namlich die Beachtung ber Gewichtsverhältnisse mit ber vonihm stets festgehaltenen Phlogistontheorie in Einklang zu bringen suchte. In ähnlicher Weise, wie Cavenbish (G. 75) und Scheele (S. 81), namentlich aber ben Ansichten bes Letteren na anschließend, nahm auch Bergman an, baß bas bei bem Austreten des Phlogistons aus einem es enthaltenden, der Ber= taltung ober Verbrennung unterliegenben Körper burch Vereinig= ung des Phlogistons mit s. g. dephlogistisirter Luft sich Bil= bende mit bem außerbem noch in jenem Körper Enthaltenen in Berbindung gehen und so die Gewichtszunahme hervorbringen tonne, welche an bem Verkalkungs= ober Verbrennungsrückstanb beobachtet wird; und auch gebundene Wärme, welche in solchem Rucktand in größerer Menge enthalten sei, betrachtete er als die Gewichtsvermehrung verursachenb. Auf eine präcisere Darlegung feiner Ansichten über biefen Gegenstand ging Bergman übrigens nicht gern ein, und birecten Wiberspruch gegen La voisier's Verwerfung bes Phlogistons vermied er; dabei hat er sich ber neuen Richtung: Gewichtsverhältnisse zu bestimmen und zu bes rücksichtigen, aber als einer die bis dahin herrschenden Lehren nur vervollständigenden, doch auch insofern zugänglich gezeigt, als er versuchte, in den als phlogistonhaltig betrachteten Substanzen den relativen und selbst den absoluten Gehalt an Phlogiston zu bestimmen.

In dem Vorhergehenden hatte ich die Hervorragendsten unter den letzten Anhängern der Phlogistontheorie zu besprechen, über ihre bemerkenswerthesten Arbeiten und Ansichten zu berichten. Im Vergleiche zu der Besprechung der Repräsentanten der She=mie in früherer Zeit kann Einst hier vermist werden: die Er=drterung, welche Substanzen als Grundbestandtheile der Körper angenommen wurden. Aber neben der Anerkennung des Phlo=gistons trat da in der That fast die Frage zurück, welche Subsstanzen außer ihm als wahre Grundbestandtheile in den versschiedenen Körpern enthalten seien; und was in dieser Bezieh=ung in der zuletzt betrachteten Zeit vermuthet und gelehrt worzden ist, sindet besser in dem folgenden Abschnitt seine Erwäh=nung.

## Aebersicht des Justandes der Chemie vor dem Sturze der Phogistontheorie.

Wir haben jest bas Borschreiten der Chemie dis vor etwa hundert Jahren versolgt. In rascherem Uederblicke, seltener nur bei einzelnen Männern oder einzelnen besonders wichtigen Ansüchten und Untersuchungen verweilend, haben wir die verschiedenen Richtungen betrachtet, in welchen unsere Wissenschaft dis zu dieser Zeit bearbeitet wurde, die hauptsächlichsten Bertreter dieser Richtungen und die Lehren, welche bezüglich der Jusammenssehung der Körper und namentlich bezüglich der von den Chesmikern zu ermittelnden entsernteren Bestandtheile berselben aufsgestellt worden waren.

Wie weit war die Chemie dis zu dieser Zeit vorgeschritten — bis zu ber Zeit, wo La voisier so mächtig auf ihre weitere Entwickelung einwirkte und diese in eine, seitdem unablässig verjolgte Bahn lenkte? Hatte die Chemie sich wirklich bamals bereits Anspruche barauf gesichert, als eine Bissenschaft betrachtet zu werben, ober verbiente sie nach Dem, was sie anstrebte und leistete, bamals biese Bezeichnung noch nicht? Ging, was bie jolgende Zeit als s. g. neuere Chemie brachte, aus bem früher bereits Erkannten und wissenschaftlich Zusammengefaßten in weiterer Ausbildung besselben hervor, oder batirt bie Chemie als Bissenschaft wirklich erst seit Lavoisier? Sehr verschiebene Antworten sind auf biese Fragen gegeben worben: von Solchen, welche bem Uebergange ber älteren Chemie in diese neuere näher stanben, und von Solchen, welche erft aus größerer Entfernung auf benfelben zurudblidten; von Colden, welche mehr außerhalb dieses Wissenschaftsgebietes stanben, und von Solchen, welche in ihm selbst eine hervorragende Stellung einnehmen. Lavoisier selbst\*) und die zunächst an ihn sich anreihenden Chemi=

Es ist hier wohl ber passende Ort, einige Angaben darüber zu machen, wie Lavoisier zu verschiedenen Zeiten die Phlogistontheorie beurtheilte; darauf, wie er selbst früher an die Lehren derselben glaubte und nur allmälig zur Berwerfung berselben gelangte, habe ich Abrigens bei ber

<sup>\*)</sup> Ich entfinne mich aus La vo isier's Schriften teiner Stelle, welche eine ausbrudliche Antwort auf die Frage gabe, ob die Chemie als Bissenschaft erst als durch ihn begründet anzusehen sei; diese Frage war, wie ich glaube, eine seiner Ansicht nach gar nicht aufzuwerfende. Lavoisier fand eine wissenschaftlich betriebene Chemie vor, und was seine Borganger erkannt und gelehrt hatten, vervollständigte und berichtigte er. Ich erinnere baran, wie er sich in seinen, in den Memoiren der Pariser Atademie für 1778 veröffentlichten allgemeinen Bemerkungen über die Ratur ber Sauren ausbructe (Oeuvres de Lavoisier, T.II, p. 248); nachdem er hier einleitend besprochen hat, wie sich bie Erkenntniß der s. g. neutralen Salze: daß sie aus einer Saure und einer Base bestehen, herausgebildet hatte, geht er zu ber Darlegung seiner eigenen Untersuchungen mit ben Worten über: D'après cet état où la science chimique nous est transmise, il nous reste à faire, sur les principes constituants des sels neutres, ce que les chimistes, nos prédécesseurs, ont fait sur les sels neutres euxmêmes, à attaquer les acides et les bases, et à reculer encore d'un degré les bornes de l'analyse chimique en ce genre. Sanz ahnlich auserte er sich bezüglich bes allmäligen Borschreitens in solcher Einsicht 1789 im Traité de chimie (T. I, p. 193 ber Ausgabe von diesem Jahr; Oeuvres, T. I, p. 136). Aber was die neuen Forschungen an den früheren Borstellungen erweiterten und berichtigten, gab der Chemie allerdings eine ganz andere Geftaltung; mit Recht tonnte Lavoisier 1787 in seiner Abhandlung über die Rothwendigkeit, die chemische Romenclatur zu reformiren (sie ist auch in die als T. III des Traité gegebene Schrift über bie hemische Romenclatur aufgenommen; hier p. 2), sagen, que les découvertes modernes eussent donné à la chimie une forme pour ainsi dire nouvelle. — Beiläufig bemerkt hat Lavoisier gerade ben Theil ber Chemie für streng wiffenschaftlicher Behandlung fähig gehalten, an welchen er selbst am Benigsten gerührt hat: ber Plan des Buches, sagt er im Discours préliminaire jum Traité de chimie (p. XIII s. der Ausgabe von 1789; Oeuvres, T.I, p. 5), ne m'a pas permis de comprendre dans cet ouvrage la partie de la chimie la plus susceptible, peut-être, de devenir un jour une science exacte : c'est celle qui traite des affinités chimiques ou attractions électives. Ich habe balb (S. 88, Anmert.) an eine ähnliche Aeußerung Berthollet's darüber zu erinnern, welcher Theil der Chemie als der für die Anerkennung derselben als Bissenschaft vorzugsweise in Betracht zu ziehenbe angesehen wurde.

ker\*) haben die Arbeiten des Ersteren, durch welche vorher gehegte Vorstellungen widerlegt und andere begründet wurden, nicht als

Besprechung seiner Leistungen noch einmal zurückzukommen. Roch 1772 - in einem Auffat über bas Elementarfener, welcher über bie mit Brennpiegeln zwedmäßig anzustellenben Bersuche handelt (Oeuvres, T. III, p. 261), meinte er nach der Erwähnung, daß Stahl's Lehre unter beffen Ramen ecft von 1723 an in Frankreich vorgetragen worden sei: On se persuadera difficilement cependant qu'une doctrine aussi célèbre en Allemagne, aussi digne de l'être, ait été tellement confinée pendant douze ans dans le lieu qui l'avait vue naître, qu'il n'en ait rien pénétré dans les pays voisins et surtout en France. In der Abhandlung über die Berbrennung im Allgemeinen, welche in den Memoiren der Pariser Atabemie für 1777 veröffentlicht wurde, sagte er noch nach Aufzählung verschiebener, bie Berkaltung der Metalle betreffender Borgange (Oeuvres, T. II, p. 227): Ces différents phénomènes de la calcination des métaux et de la combustion s'expliquent d'une manière très-heureuse dans l'hypothèse de Stahl; bie Existens von etwas als Phlogiston zu Benennendem in ben Detollen sei jedoch nicht nachgewiesen, und Stahl's Lehre musse bis in ihre Grundfeste wanten, wenn dieselben Thatsachen sich ohne Annahme des Phlogistons erklaren lassen. Aber in einer in die Memoiren der Pariser Mademie für 1782 aufgenommenen, wenn gleich teinesfalls bor 1783 geichriebenen Abhandlung über die Auflösung ber Metalle in den Sauren utheilte Lavoisier (Oeuvres, T. II, p. 510) über bas Phlogiston: L'existence de ce principe me paraît absolument hypothétique; cet être. introduit par Stahl dans la chimie, loin d'y avoir porté la lumière. me paraît en avoir fait une science obscure et inintelligible pour ceux qui n'en ont pas fait une étude très-particulière. Und in seinen in benselben Memoiren für 1783 stehenben, 1786 veröffentlichten Erwägungen über die Lehre vom Phlogiston sagte er (Oeuvres, T. II, p 623 s.): Il est temps que je m'explique d'une manière plus précise et plus formelle sur une opinion que je regarde comme une erreur funeste à la chimie, et qui me paraît en avoir retardé considérablement les progrès par la mauvaise manière de philosopher qu'elle y a introduite. — Das find sehr verschiebene Urtheile eines und desselben Mannes; gewöhnlich werben nur die zuletzt ausgesprochenen beachtet, aber bei einer historischen Betrachtung ift auch an die früher abgegebenen zu erinnern.

\*) Die Bedeutenbsten unter den Chemikern, welche Lavoisier als erste Anhänger gewann: Berthollet, Gupton de Morveau, Fourcrop, waren selbst noch in der Schule der Phlogistontheorie gebildet, hatten vorher diese Theorie gegen Lavoisier's Angrisse aufrecht zu halten gesincht. Aber sie wußten um so besser zu würdigen, was die neue Lehre der eine neue Wissenschaft constituirend betrachtet, sondern als für einzelne und zwar höchst wichtige Theile einer schon länger besstehenden die Ansichten berichtigend: für so wichtige Theile dieser Wissenschaft und unter allgemeiner Einführung einer bis dahin so wenig zur Geltung gebrachten Forschungsweise, daß das Ges

älteren gegenüber an Fortschritten bot, und sie unterschätzten Dies um so weniger, als sie sich einen Antheil an bem Berbienste beimagen, jene Lehre schließlich zur Geltung gebracht zu haben. Fourcrop kann bekanntlich nicht beschulbigt werben, nach seinem Uebertritt zum La voisier'schen System ben Ansprüchen des letteren Etwas vergeben zu haben, und es mag hier baran erinnert werden, wie er sich in dem, 1795 bis 1797 für bie Encyclopédie méthodique geschriebenen Artikel Chimie geaußert hat. Er will hier die Geschichte ber Revolution geben, welche sich in der Themie vollzogen habe, und die Principien der, von ihm als die moderne bezeichneten Chemie darlegen. Wohl ist er, anknüpfend daran, daß bereits vorher für die Chemie Selbstständigkeit und Berechtigung zu eigenen Theorien beansprucht und vertheibigt worden sei, der Ansicht, daß gerade die Untersuchungen der zunächst vorausgegangenen Jahrzehnte ont terminé ce procès, et fait de la chimie une science réelle qui n'emprunte presque rien aux autres; aber ausbrucklich betont er bie Stetigkeit in ber Entwidelung der Chemie von ichon früherer Beit her. Die Revolution, welche in der Chemie stattgefunden habe, wird nach Fourcrop durch Black's Arbeit über die fige Luft eingeleitet. Lavoisier, welcher die vorher bereits begonnene Bewegung in die rechte Bahn eingelenkt und die von ihm eingeschlagene Richtung mit ihren Consequenzen zur Anerkennung gebracht habe, wird von Fourcrop gerühmt comme le père de la doctrine dont nous traçons l'histoire, comme le créateur d'une méthode d'analyse chimique, il est pour cette science ce qu'ont été Kepler, Newton, Locke, Euler pour les mathématiques et la géometrie, il a trouvé une marche nouvelle, il a dirigé vraiment les pas de ses contemporains, il a changé d'une manière heureuse et l'art d'opérer et le mode de raisonner en chimie u. f. w.; aber vergeblich sucht man hier nach einem Ausspruche, daß die Chemie als Wissenschaft überhaupt erst seit Lavoisier existire, mit der Aufstellung der Lehre des Letteren erst beginne. — Berthollet batirt die Chemie als Bissenschaft mit allgemeineren Principien von ber Aufstellung einer Lehre, auf welche bas Lavoisier'iche Syftem am Allerwenigsten verandernd eingewirft hatte: Ce n'est que depuis que l'on a reconnu l'affinité comme la cause de toutes les combinaisons, que la chimie a pu être regardée comme une science qui commençait à avoir des principes généraux (1808 in ber Statique chimique, T. I, p. 6). Bgl. Lavoisier's oben (S. 86, Anmert.) mitgetheilte Meußerung.

sammtbild ber Wissenschaft baburch ein anderes wurde. Die Gestaltung, welche die Chemie durch Lavoisier erhielt, erschien jedoch Manchem als so auf den Arbeiten Anderer, welche ihrer ganzen Richtung nach der vorhergehenden Zeit angehören, sußend und mit ihnen verwachsen, daß Einzelnen dieser Männer — Black, Priestley, Watt\*) z. B. — in sehr weitgehender Beise ein Antheil an der Neugestaltung der Chemie zugeschrieben worden ist\*). Andererseits hat man aber auch oft die diesen Rännern zuzugestehenden Ansprüche geringer angeschlagen und die Chemie, wie sie vor Lavoisier bastand, härter beurtheilt; nur dem Namen nach soll die Chemie vor Lavoisier eristirt baben, welcher sie als Wissenschaft erst habe schaffen müssen, und nach dem Lande, in welchem er Dies gethan habe, sei die Chemie als eine französische Wissenschaft zu betrachten \*\*\*).

<sup>\*)</sup> Begen des Antheils, welcher Demselben an der (später zu bespredenden) Erkenntnig der Zusammensetzung des Wassers zukomme.

who flourished in the time of George III., Vol. I, Paris 1845, Preface p. XI) Blad's Entbedungen als the foundation of modern chemistry, and (p. 269 s.) Priestley als the immediate, as Black was the more remote, author of modern chemical science. So hat man nach Envier (in seinem Eloge historique de Priestley; Mémoires de l'Institut des sciences, lettres et arts: Sciences math. et phys., T. VI, Paris 1806, Histoire p. 42) mit allem Rechte Priestley zu betrachten comme un des pères de la chimie moderne — —, mais c'est un père qui ne voulut jamais reconnoître sa fille. So wird (Correspondence of the late James Watt on his discovery of the theory of the composition of water, edited by J. P. Muirhead, London 1846, p. L) die Entbedung der Busammensehung des Bassers, als von Batt gemacht, bezeichnet als the commencement of a new era, the dawn of a new day, in physical inquiry, — the real foundation of the new system of chemistry.

ris 1837, p. 137) bei ber Besprechung von Lavoisiers Leistungen: Il sallait resaire une science qui n'existait encore que de nom; et cette science, c'était la chimie. So Budle (History of civilisation in England, 2. ed, Vol. I, London 1858, p. 801): That we owe to France the existence of chemistry as a science, will be admitted by every one who uses the word science in the sense in which alone it ought to be unterstood, namely, as a body of generalizations so irrefragably true, that

Metalle künstlich hervorzubringen, und sie war auch nicht mehr nur nach ihren Beziehungen zu ber Heilkunde, als Pharmacie ober als Grundlage medicinischer Systeme, aufgefaßt. Die Chemie, welche gegen bas Ende der Herrschaft der Phlogistontheorie hin "bie moberne" genannt wurde, hatte namentlich mit ber alteren: ber Alchemie nur den Namen gemeinsam, und fast schämte sie sich bessen \*). Was Bonle gegen das Ende des siebenzehnten Jahr= hunderts ausgesprochen hatte: er wolle sich mit der Chemie nicht als ein Alchemist ober als ein Arzt beschäftigen, sondern als ein Naturforscher durch Untersuchungen, welche dem von der Naturforschung vorgesteckten Ziele zustreben, — es war in dem achtzehnten Jahrhundert allen namhafteren Chemikern zur Richt= schnur ihrer Thätigkeit geworben. Wie Stahl bereits die Auf= gabe der Chemie definirt hatte: diese sei die Kenntniß der Zer= legung ber zusammengesexten Körper in ihre Bestandtheile und ber Zusammenfügung ber ersteren aus ben letteren, so ist für alle Chemiker in der uns jest beschäftigenden Zeit die Chemie bie Lehre von der Zusammensepung der Körper: wie sie zusam= mengesetzt sind und wie sie zusammengesetzt werden. Scharf unterschieden war damals schon, was der reinen (s. g. philosophischen) Chemie zukommt, von ben Anwendungen ber Resul-

<sup>\*)</sup> Ich muß hier, und in bem Folgenden noch öfters, Stellen aus Schriften jener Beit anführen, soll Das, was ich sage, ganz beutlich wer-Nachbem Macquer in seinem Dictionaire de chimie (2. éd., Paris 1778, T. I, p. 245) erklärt hat, was Chemie sei: La chimie est une science dont l'objet est de reconnoître la nature et les propriétés de tous les corps, par leurs analyses et leurs combinaisons. außert er sich weiter: Mais on ne sauroit trop répéter que cette définition no convient qu'à la chimie moderne, et nullement à l'ancienne, qui, totalement étrangère à la vraic physique, n'avoit presque pour objet que la pierre philosophale, c'est-à-dire, un amas monstrueux de procédés occultes et absolument dénués de liaisons et de principes. La chimie qui est l'objet de cet ouvrage, n'a heureusement rien de commun que le nom avec cette ancienne chimie; et cette seule conformité est même encore un mal pour elle, par la raison que ç'en est pour une fille pleine d'esprit et de raison, mais fort peu connue, de porter le nom d'une mère fameuse par ses inepties et ses extravagances.

tate berselben für andere Wissenschaften ober Künste. Was die erstere leisten, was sie erforschen soll: es wurde damals in dersielben Weise aufgefaßt, wie noch jetzt. Wohl können einzelne Angaben über den Begriff der Chemie aus der Mitte des achtzehnten Jahrhunderts uns sremdartigklingen\*): namentlich dann, wenn die Sprache, in welcher sie gemacht sind, seitdem stärkeren Bandelungen unterlag; aber dem Sinne nach, und selbst den Borten nach wo die gebrauchte Sprache sich weniger verändert hat \*\*), könnten jene Aussprüchenoch in unserem Jahrhundert gethan sein. — Und recht sichere Resultate glaubte man damals, um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts, in der Chemie bereits erreicht zu haben: Resultate, welche man den in der Wathematik erhaltenen zu vergleichen keinen Anstand nahm \*\*\*). Allers

<sup>\*)</sup> Eines der verbreitetsten Lehrbücher um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts war Junder's Conspectus chemiae theoretico-practicae; in der deutschen Ausgabe (I. Theil, Halle 1749, S. 1) wird folgende Erstärung gegeben: "Die philosophische Chemie ist eine Kunst, welche lehret die zu unserem Erdboden gehörigen Cörper nach der unterschiedlichen Art, wie ihre Theile zusammenhängen, durch geschiedte Werczeuge so wol in Theile von einerlen Art zu zertheilen, als auch in ihre unterschiedene Bestandtheile zu zerlegen, oder dieselbe zusammen zu häusen, zusammen zu sehen und die natürlichen Mischungen und Ausschung nachzuahmen, damit dadurch die verschiedene Materie oder Bestandtheile der Cörper wie auch ihre Eigenschaften und Wirchungen nach den nächsten Ursachen mögen erstant werden".

<sup>\*\*)</sup> So die in Macquer's Elémens de chymie théorique (nouv. éd., Paris 1753, p. 1) gegébene Erstärung: Séparer les dissérentes substances qui entrent dans la composition d'un corps, les examiner chacune en particulier, reconnoître leurs propriétés et leurs analogies, les décomposer encore elles-mêmes, si cela est possible, les comparer et les combiner avec d'autres substances, les réunir et les rejoindre de nouveau ensemble pour faire reparoître le premier mixte avec toutes ses propriétés; ou par des mélanges disséremment combinés produire de nouveaux corps composés, dont la nature même ne nous a pas donné le modèle; c'est-là l'objet et le but principal de la chymie. Egl. auch Macquer's fürgere Erstärung, was Chemie sei, oben S. 92 Anmert.

<sup>200</sup> Bie z. B. Macquer in der Borrede zu den in der vorhergehenden Anmerkung citirten Elémens; Man könne gewissermaßen jetzt

bings wurde die Chemie damals noch von Einigen nur alseine auf empirischem Wissen beruhende Runst betrachtet, und was sie leistete wurde namentlich der Physik gegenüber nicht so gewürsbigt, wie es die Vertreter der Chemie verlangen zu können glaubten.\*) Aber von Wännern, deren umfassendes Wissen ihrem Urtheil ein sehr großes Gewicht gab, wurde doch die Chemie in einer Weise anerkannt, welche selbst dem Anspruchvollsten genügen mußte, und ihr unter den Naturwissenschaften eine wahrshaft ausgezeichnete Stelle angewiesen \*\*).

(1753) bie Chemie ber Geometrie vergleichen; beibe Bissenschaften umfassen ein weites, täglich noch beträchtlich zunehmendes Gebiet; beibe geben die Begründung nützlicher und selbst der menschichen Gesellschaft nothwendig gewordener Künste ab; beibe haben leurs axiomes et leurs principes certains, les uns démontrés par l'évidence, et les autres appuyés sur l'experience. Par conséquent l'une peut aussi-bien que l'autre être réduite à certaines vérités sondamentales qui sont la source de toutes les autres. Ce sont ces vérités sondamentales, qui réunies ensemble, et présentées avec ordre et précision, sorment ce qu'on appelle Elémens d'une science.

- \*) Charakteristisch ist, wie Benel in dem Artikel Chymie der, von 1751 an durch Diderot und d'Alembert herausgegebenen Eucyclopédie klagt, daß die Chemie selten richtig ausgesaßt werde, wenig Unterrichtete in ihr nur eine Experimentirkunst sehen, die Physiker über Chemie ohne Sachkenntniß urtheilen; die Chemie werde ungerecht beurtheilt, namentlich so sern man sie der Physik nachsehe.
- \*\*) In ber Explication du système des connaissances humaines, welche in der vorerwähnten Encyclopädie hinter dem Discours préliminaire des éditeurs steht, wirb bie Chemie in folgender Beise carafteri. sirt: La chymie est imitatrice et rivale de la nature; son objet est presque aussi étendu, que celui de la nature même; cette partie de la physique est entre les autres ce que la poësie est entre les autres genres de littérature : on elle décompose les êtres, ou elle les revivisie, ou elle les transforme. In ben späteren Ausgaben ber Encyclopable ift aus dieser Charafteristit ber Chemie die Bergleichung berselben mit der Poesie allerdings weggefallen. — Andere urtheilten übrigens, selbst beträchtlich später, weniger gunftig über bie Chemie; fo Buffon 1774 in seiner Introduction à l'histoire des minéraux, in welcher er den Chemilern neben der Annahme hypothetischer Substanzen u. A. namentlich ihre buntele Sprachweise jum Borwurfe macht und an die Bemertung, einige neuere Chemiker sprechen zuerst Frangosisch, die Hoffnung knupft: Cette science va donc naître puisqu'on commence à la parler.

Betrachten wir, welche Kenntnisse jene Ansprüche, dieses Urtheil rechtfertigten.

Wir beginnen mit ben Metallen, aus beren Bearbeitung wohl die ersten Anfänge der Chemie hervorgegangen waren. Bas Geber zur Charakteristik der Metalle gesagt hatte: daß sie mischbare, schmelzbare, unter bem Hammer behnbare Körper seien, wurde um die Mitte bes achtzehnten Jahrhunderts noch als gültig angesehen, und als eigentliche Metalle wurden immer поф die sechs schon lange bekannten: Gold und Silber als voll= tommene, Kupfer, Gisen, Zinn und Blei als unvollkommene betrachtet. Das Quecksilber galt um jene Zeit, um seiner ver= meintlichen bauernben Auffigkeit willen, ben Meisten nur als ein den vorhergehenden nahestehender Körper, wenn es auch öfters, schon von dem Enbe bes fünfzehnten Jahrhunderts an, als ein Metall bezeichnet ober ausbrücklich als den Metallen zu= gehörig erklärt worden war; die von Macquer um 1750 ausgesprochene Ansicht, das Quecksilber sei ein wahres aber bei gewöhnlicher Temperatur bereits geschmolzenes Metall, fand in= dessen ihre Bestätigung burch die von 1760 an bekannt gewor= benen Beobachtungen über bas Erstarren bieses Körpers bei sehr starker Erkaltung. — Von den eigentlichen ober ganzen Metallen waren seit Basilius Balentinus' unb Paracelsus' Zeiten ben Metallen ähnliche aber ber Dehnbarkeit ermangelnbe Körper als Halbmetalle unterschieben worden: eine Classe von Körpern, in welche man außer wirklich metallischen Substanzen früher manchmal auch einzelne metallhaltige gestellt hat; metal= lisches Antimon und Arsen, Wismuth und Zink waren schon långer anerkannte Glieber bieser Classe. Aber was bereits Pa= racelsus und Libavius vorausgesagt hatten: daß die Zahl der ganzen und der halben Metalle nicht eine begrenzte sei son= bern burch spätere Untersuchungen Vergrößerung finden werbe, ging jett schon in Erfüllung. Bon 1750 an war durch Watjon's, Scheffer's, Lewis', Marggraf's u. A. Arbeiten das Platin als ein eigenthümliches Metall bekannt, als den Haldmetallen sich anreihend durch die Untersuchungen Brandt's von 1735 an das Robalt=, durch die Eronstedt's von 1751 an das Nickelmetall; nach Scheele's Versuchen über den Braunsstein sprach Bergman sosort, 1774, die Vermuthung aus, daß diese Zubstanz der Kalf eines eigenthümlichen Wetalles sei, und die Reduction des letzteren gelang in demselben Jahre Gahn. Und weiter ging noch, ganz in Versolgung der schon vor Lavoisier eingeschlagenen Richtung der Chemie und unabhängig von dem Einsluß des Letzteren, die Erkenntniß solcher Substanzen, welche eigenthümliche Metalle geben, und die Darstellung der letzteren, so die des Wolydbans und des Wolframs bald nach 1780, anderer noch später ausgefundener nicht zu gedenken.

Gine große Anzahl von Körpern kannte man als in nächster Beziehung zu diesen Metallen stehend: als vermeintliche Bestand= theile oder als Verbindungen berselben. Man kannte bie s. g. Metallkalke, und daß die Metalle in sie übergeführt werden burch Einwirkung von Feuer auf die ersteren ober burch Erhiten ber Metalle mit Salpeter ober bei Behandlung berselben mit Säuren. Zahlreiche Verbindungen der Metalle mit Schwefel waren bekannt: natürlich vorkommenbe und künstlich bargestellte; und auch einzelne Verbindungen der Metalle mit Phosphor waren bereits bargestellt. Gehr viele Salze ber Metalle, aus ber Einwirkung ber Säuren auf die letzteren ober die Ralte berselben resultirend, waren bekannt, und auch solche hierhergeborige Verbindungen, welche in Folge wechselseitiger Zersenun= gen ober selbst bei etwas complicirteren Borgangen gebildet werben (flüchtige Metallverbindungen z. B., welche bei dem Er= hiten von Metallkalken mit Kochsalz und Vitriolsäure stehen).

Diesen Salzen stellten sich noch die an die Seite, welche die damals bekannten Alkalien und Erden mit den verschiedenen Säuren bilden können. — Schon länger war das stüchtige Alstali von dem sixen unterschieden; aber dem früher allein oder doch vorzugsweise beachteten seuerbeständigen Alkali, dem s. g. vegetabilischen, war in dem achtzehnten Jahrhundert — mit Besitumntheit von dem Bekanntwerden der Versuche Duhamel's

1735 an — bas aus bem Kochsalz zu erhaltende s. g. minera= lische als zweites zugetreten. — Mehrere Erben waren bereits als eigenthümliche erkannt, und über die Aehnlichkeit bes chemi= ichen Berhaltens, welches einigen unter ihnen einerseits und ben eigentlichen Alkalien andererseits zukommt, herrschte kein Zweifel mehr. Alkalische Erben waren Kalk und Magnesia schon für Fr. hoffmann, welcher zuerst, von 1722 an, die lettere von bem ersteren unterschied; berselbe Forscher sprach bamals aus, baß die in dem Alaun mit Vitriolsäure verbundene Erde eine eigen= Die Eristenz verschiedener, mit Sauren verbind= thumliche sei. barer Erben murbe balb bestätigt, und die Erkenntniß bes Vor= kommens berselben in mannichfaltigen Substanzen hinderte nicht an ber Gewinnung ber Einsicht, baß bie Entbeckung noch anberer solcher Erben in Aussicht stehe. Als Marggraf 1754 und 1759 neben ber Bestätigung ber Eigenthümlichkeit ber Alaun= erbe und ber Magnesia bas Vorkommen berselben in verschiebe= nen Mineralien erwiesen, als er 1759 auch die Eigenthümlichkeit bes aus bem Rochsalz zu erhaltenden Alkali's bestätigt hatte, glaubte er gerabezu aussprechen zu können: mehrere unter sich verschiedene s. g. alkalische ober absorbirende Erben werben wohl noch bekannt werden und auch mehrere fire Alkalien mögen In reichem Maße ist biese Voraussagung später in Erfüllung gegangen; in die Zeit, beren Betrachtung uns hier beschäftigt, fällt minbestens noch die Entdeckung der Barnterde iburch Scheele 1774). — Die Gintheilung ber Erben in vier Arten: kalkige, gypsige, thonige und verglasbare, welche Pott mit Vorbehalt, daß diese ihm als einfachste erscheinenden Erdarten wohl auch zerlegt werden könnten, um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts aufrecht zu erhalten suchte, erwies sich bald einer= seits als unrichtig, sofern ber Gyps auf Grund ber Versuche Marggraf's (schon 1750) und Anderer als aus Kalkerbe, Bitriolsäure und Wasser, und etwas später auch der Thon als im Wesentlichen aus Alaunerbe und Kieselerbe zusammengesetzt betrachtet wurde, andererseits als unzureichend in Folge ber Anerkennung noch anberer Erben als eigenthümlicher.

dings wurde damals noch die verglasbare Erde oder Rieselerde mit den anderen Erden in Eine Classe zusammengestellt, wenn gleich unter Hervorhebung, wie verschieden sich die erstere Erde zu Säuren verhalte; ganz unbeachtet blieb, wie übrigens auch noch lange nachher, die schon von Tachenius 1666 ausgespros chene Unsicht, daß die Rieselerde selbst saurer Natur sei.

Die Bahl der damals bekannten verschiedenen Gauren war bereits eine sehr beträchtliche. Aus früheren Jahrhunderten mar ben Chemikern die Kenntniß ber Salpeterfäure, ber Salzfäure, bes Königswassers (welches, wie auch später noch, als eine besondere Saure betrachtet murbe) und ber Schwefelsaure zuge Das achtzehnte Jahrhundert fügte der Kenntniß dieser Sauren bald noch die mehrerer anderer hinzu: die Phosphor= säure wurde, namentlich durch Marggraf 1743, als eine eigenthumliche nachgewiesen; das von Homberg 1702 aus bem Borar erhaltene j. g. Sebativsalz wurde richtiger als eine Saure erfannt und von Bergman 1775 als Borarsaure bezeichnet. In das Ende der Herrschaft der Phlogistontheorie fällt noch die Entdeckung ber Flußfäure (vergl. S. 80). Von ber Vitriolfaure hatte schon Stahl (1702) die phlogistisirte Vitriolsäure (schweflige Saure) als eine besondere Saure unterschieden; Echeele unterschied 1774, wie später auch Andere, von der Salpetersäure die phlogistisirte Salpetersäure (salpetrige Saure). Für die i. g. fire Luft ober Luftsäure (Kohlensäure) war durch Black's (1757), Cavendish's (1766) und Bergman's (1774) Un tersuchungen festgestellt worden, daß sie ben Gauren zuzurechnen ist. Den weißen Arsenit, bessen saure Natur noch nicht deutlich erkannt mar, lehrten Versuche Macquer's von 1746 an, bestimmter noch Versuche Scheele's 1775, zu einer unzweiselhaf ten Saure, der Arseniksaure, umwandeln; als Glieber der Classe von Eauren, die dann als Metallfauren unterschieden wurden, entdecte Echeele 1778 die Molybdanfaure, 1781 die in dem Tungstein enthaltene (Wolfram=) Gaure. — Der am Längsten bekannten Gaure, der Effigfaure, war bereits eine beträchtliche Anzahl anderer s. g. vegetabilischer Säuren zugetreten: so, wie bereits bei ber Berichterstattung über Scheele's Lei= stungen (S. 80) anzugeben war, die Weinsaure, die Oralsaure, die Citronensaure, die Aepfelsaure, die Gallussaure; die schon früher bargestellten s. g. Benzoeblumen maren zu Bergman's Zeit als eine eigenthümliche Benzoesäure erkannt und das s. g. Bernsteinsalz (die Bernsteinsäure) war schon seit Lemern (1675) als eine ben Pflanzensäuren nahe kommende Säure betrachtet, von Bergman gerabezu benselben zugerechnet worden. Entbeckung ber Milchfäure, ber Schleimfäure, ber Harnfäure ist auch bereits bei ber Besprechung Scheele's erwähnt worden. Kur bie Erkenntnig mehrerer anderer Sauren waren Borarbei= ten gemacht, ohne daß diese bis dahin zu der bestimmten und richtigen Unterscheidung ber betreffenben Gauren geführt hatten. Wir verweilen hierbei nicht; auch nicht dabei, daß damals bereits manchmal eine Art Säure als eigenthümlich angesehen und mit einem besonderen Namen bezeichnet wurde, für welche spätere Arbeiten die Ibentität mit einer anderen nachwiesen.

Die vorstehenden Seiten lassen ersehen, daß eine große Zahl eigenthümlicher chemischer Substanzen bis zu dem Sturze ber Phlogistontheorie von den Anhängern der letteren oder bereits von ihren Vorgängern erkannt war. Aber biese Zahl würde eine beträchtlich vergrößerte werden, wollte ich in vollständigerer Beise die damals schon als eigenthümliche unterschiedenen Substanzen aufzählen. Biele und selbst wichtigste Körper waren außer den hier genannten schon vor jener Zeit entbeckt worden; mehrere selbst aus ber Reihe berjenigen Substanzen, welche bie Resultate späterer Forschungen als unzerlegbare betrachten ließen und die uns noch als solche gelten. Der Phosphor war, vorzugsweise burch Runckel's Bemühungen um die Darstellung besselben, jeit 1674 bekannt, und hundert Jahre später hatte Scheele die Beränderung der Salzsäure bei Einwirkung derselben auf Braunstein und den Körper, welchen wir jetzt als Chlor bezeichnen, kennen gelehrt. Was jest als Wasserstoff benannt wirb, war durch die Untersuchungen von Cavendish schon 1766 (vergl. S. 68 f.) als eine eigenthümliche Luftart unterschie=

ben; mas mir jett als Stickstoff und als Sauerstoff benennen, ließen die Untersuchungen von Rutherford, Priestlen und Scheele 1772 und in ben nächstfolgenben Jahren als besondere Luftarten erkennen (vgl. weiter unten bei der Besprechung der die atmosphärische Luft betreffenden Resultate). An eine Bervoll ständigung der Angaben, welche bezüglich ber Bekanntschaft mit zusammengesetzten Substanzen in bem Vorhergehenben gemacht sind, darf ich hier nicht deuken, nur an Giniges noch erinnern, was Verbindungen angeht, die später als der organischen Chemie zugehörig classificirt wurden (für die Gintheilung der Berbindungen in mineralische ober unorganische und in organische finden sich, von früheren Vorbereitungen für diese Unterscheidung abge= sehen, die Grundlagen bereits bei Macquer und bei Berg= Der Weingeist war schon lange (aber noch nicht der ganz masserfreie) bekannt, und auch die bei der Einwirkung verschiebener Cauren auf denselben entstehenden Producte, in welche Etwas aus ber angewenbeten Caure eingeht; auch ber gewöhn= liche Aether, in welchen übrigens, wegen vermeintlicher Analogie mit ben anberen Aetherarten, ein Gehalt an etwas aus der zu seiner Bereitung angewendeten Bitriolfäure Stammendem angenommen murbe, wenn gleich Ginzelne, namentlich Macquer, sich bagegen erklärten und Dieser es geradezu aussprach, der Aether sei Weingeist, welcher durch Entziehung von Wasser in seiner Mischung abgeändert sei. Flüchtige Dele maren mehrere bekannt. Als ben eigenthümlichen Bestandtheil bes Berlinerblau's und der von dem letteren sich ableitenden Berbindungen isolirte Scheele 1782 die Blaufaure. — Doch jedes Weitergeben in dem Versuche, eine vollständigere Aufzählung der eigenthumlichen Substanzen zu geben, welche bereits in der jest von uns zu betrachtenben Zeit entbectt maren, murbe über bie bier einzuhaltenben Grenzen hinausführen und ist für Das, mas diese Busammenstellung bezweckt, nicht einmal nothig. If aber auch eine er schöpfendere Berichterstattung hierüber wie über die bamals aus geführten wichtigeren Arbeiten überhaupt nicht zulässig: Giniges ist doch noch einer eingehenderen Erörterung zu unterzichen,

und Dies betrifft zunächst die Ansichten, welche man zu jener Zeit bezüglich der Zusammensetzung der verschiedenen Körper hatte.

Ziemlich vorgeschritten waren bereits die Kenntnisse, welche man über die Beziehungen einfacherer Substanzen zu zusammen= gesetzteren erworben hatte. — Anerkannt war, daß gewisse Substanzen, unter Fortbauer berselben, in anderen zusammengesetz teren Substanzen als Bestandtheile berselben enthalten sind, und war nicht etwa nur hypothetische Grundstoffe sondern wirklich darstellbare Substanzen. Für eine größere Zahl solcher Körper, die wir als Schwefelmetalle bezeichnen, war z. B. schon damals außer Zweifel, daß sie gewöhnlichen Schwefel und welches Metall sie in sich enthalten; ber Zinnober ist wohl ber Körper, für welchen man am Frühesten richtige Erkenntniß findet (bis ju Geber läßt sie sich zurückverfolgen), baß er eine chemische Berbindung für sich barstellbarer Substanzen, und welcher, ist, und dieser Erkenntniß hatte sich später richtige Einsicht in die Zusammensetzung mehrerer anderer Schwefelmetalle angereiht. — Allerdings hielt man noch an bem von früher überkommenen Sprachgebrauche fest, jebe auf ben Geschmackssinn wirkenbe unb in Wasser lösliche Substanz als Salz zu benennen. Aber als einfachere Salze hatte man bereits s. g. saure Salze einerseits, j. g. alkalische andererseits unterschieden, auch die ersteren gera= bezu schon als Säuren, die letzteren als Alkalien bezeichnet; als zusammengesetzte, neutrale ober Mittelsalze benannte man, na= mentlich nach G. F. Rouelle's Vorgang (1744), alle bie aus ber Vereinigung von Säuren mit Alkalien aber auch mit Erben und mit Metallkalken resultirenden, selbst schon unter Hinzu= rechnung solcher schwer= oder unlöslicher Körper zu Classe von Salzen, welche aus einer Säure und etwas die Eigen= schaften derselben Abstumpfendem (was damals bereits als die Basis des Salzes bezeichnet wurde) bestehen. — Für das aus Pflanzen und pflanzlichen Produkten durch Verbrennen barzu= stellende Alkali war die lange herrschende irrige Lehre, daß es

erst bei diesem Vorgange aus anderen Substanzen sich zusam= mensetze, burch Marggraf 1764 berichtigt worden; die (später von Lavoisier wieder bezweifelte) Präexistenz des Alkali's in ben Pflanzen, im Weinstein u. a. war von den meisten Chemi= kern anerkannt. — Black's Arbeiten (vgl. S. 57 ff.) hatten ken= nen gelehrt, mas für die Alkalien und die Erden ben f. g. milben Zustand von dem ätzenden unterscheibet: daß die ätzenden Alka= lien und Erden die einfacheren Substanzen sind, die f. g. milben aber Berbindungen der ersteren mit fixer Luft. — Hatten schon frühere Chemiker, z. B. Lemery (1700), die Vermuthung aus= gesprochen, in der bei der Lösung eines Metalles in Säuren sich entwickelnden brennbaren Luft sei der brennbare Bestandtheil aus bem Metall enthalten, so führten Cavenbish's Untersuchungen (1766; vgl. S. 68 f.) noch bestimmter zu ber Ansicht, daß die Metalle überhaupt sich nur unter Ausgabe ihres Phlo= gistons, b. h. verkalkt, mit Sauren vereinigen. Die früher, noch um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts herrschende Lehre, daß die Metallsalze Säuren als den einen, ein Metall als ben anderen Bestandtheil in sich enthalten, mar berichtigt, wenn sie auch an Stahl einen Vertheibiger gefunden hatte, fofern bessen Meinung mar, baß für die Vereinigung einer me= tallischen Substanz mit einer Säure ein Phlogistongehalt ersteren unerläßliche Bedingung sei; Bergman konnte wichtige Erkenntniß, daß ein Metall nicht als solches sonbern nur verkaltt in Verbindung mit Cauren eingeht, daß es bei ber Lösung in Säuren verkalkt wirb, als eine sicher erwiesene betrachten.

Welche für sich darstellbare Substanzen Bestandtheile eines Körpers seien, wurde bereits in ganz ähnlicher Weise unterssucht, wie sie auch nachher stets in Anwendung geblieben ist. Die auffallenderen äußeren Eigenschaften eines etwa aus einer Verbindung abgeschiedenen Bestandtheiles gaben nicht allein die Anhaltspunkte für die Beurtheilung desselben ab, sondern auf die Natur der Bestandtheile eines Körpers schloß man bereits allgemein aus dem chemischen Verhalten; man prüste die Löslich-

teit in gewissen Flüssigkeiten, man untersuchte, ob eine Losung bei ber Mischung mit gewissen Reagentien, ober bei ber Gin= wirkung bestimmter fester ober luftformiger Substanzen besonbere Farbungen giebt ober carakteristische Niederschläge sich bil= den läßt, und man schloß aus dem Auftreten oder Ausbleiben solder Erscheinungen barauf, welche Metalle, welche Sauren, welche Basen u. s. w. in bem zu untersuchenben Körper eut= balten seien ober nicht. Nach Bople's, Fr. Hoffmann's Marggraf's u. A. Vorarbeiten hatte Bergman bie qualitative Analyse in einer Weise ausgebildet, welche die Behandlung berselben in ber bamaligen Zeit in ber That als ber in ipäterer eingehaltenen ganz vergleichbar erscheinen läßt, wie viel selbstverftanblich biese spätere Zeit auch ben Hülfsmitteln zur Analyse und den Kenntnissen bezüglich der letzteren hinzugefügt bat. Mit passenben Lösungsmitteln, mit bem Aufschließen solcher Mineralien, welche ber Einwirkung ber Sauren wiberstehen, mit zweckmäßigen Reagentien, mit bem Verhalten und ben cha= rakteristischen Reactionen einer großen Anzahl wichtigster Subnanzen war man damals in einer nicht zu unterschäßenden Weise bekannt, und baburch befähigt, solche Substanzen als eigenthum= liche nachzuweisen, welche früher von ähnlichen nicht unterschieden ober überhaupt weniger beachtet worden waren; ich brauche bier nicht noch einmal baran zu erinnern, mas schon aus bem Borhergehenben erhellt: wie reich an Entbeckungen eigenthum= licher Substanzen die Zeit war, welche bem Sturze ber Phlogi= itontheorie vorausging. Und Dem, was man von der quali= tativen Analyse auf nassem Wege bamals wußte und in Anwend= ung brachte, war auch bereits, wiederum ganz besonders burch Bergman (1773 bis 1779), eine weit vorgeschrittene Renntniß von der Anwendung des Löthrohrs, namentlich für die Bestimmung von Mineralien und ber Bestandtheile berselben, hinzuge-Die qualitative Analyse gehört zu Dem in ber Chemie, was die durch Lavoisier eingeleitete neue Zeit von der vor= ausgegangenen, seinem ganzen Inhalte nach, boch mit Ausnahme ber Deutung ber Elementarzusammensetzung ber zu erkennenben und zu unterscheibenben Substanzen, ohne erhebliche Umgestalt= ung und Bereicherung übernommen hat.

Aber auch was die weiter zurückgebliebene quantitative Ana= lyse angeht, hat diese neue Zeit von ber ihr vorausgegangenen an Methoben und Resultaten mehr überliefert erhalten, als man nach ber früher vorherrschenben Richtung, vorzugsweise bas Qualitative der Erscheinungen zu beachten und als das zu Er= klärenbe anzusehen, erwarten möchte. Wie wichtig auch viele, jest zum ersten Male ausgeführte quantitative Bestimmungen waren: der größere Theil Dessen, was die s. g. antiphlogistische Chemie zunächst über die quantitative Zusammensetzung ber ver= schiebenen Körper anzugeben mußte, beruhte noch ganz auf ben durch die letten Anhänger der Phlogistontheorie gemachten Er= mittelungen ober mar aus ber Sprachweise ber von diesen Che= mikern noch beibehaltenen Vorstellungen in die der durch La= voisier zur Anerkennung gebrachten Ansichten übersett. 3ch darf hier nicht versuchen, in Einzelnheiten eingehend Dieses nach= zuweisen; aber eben so wenig barf ich versäumen, baran zu er= innern, daß eines der wichtigsten Principien der quantitativen Analyse in jener früheren Zeit bereits erkannt war und von ihr an die spätere mitgetheilt worden ist: daß nämlich (was wieberum Bergman geltenb gemacht und angewendet hat) eine Substanz behufs ber Bestimmung ihres Gewichtes nicht im reinen Bustand isolirt zu werben braucht, sonbern zweckmäßig in Form einer geeigneten Verbindung von bekannter Zusammensetzung abgeschieben und gewogen werben kann.

Auch für die Gasanalyse waren bereits, unabhängig von Lavoisier, die Grundlagen gewonnen: in der Unterscheidung verschiedener Gase nach ihren Eigenschaften und ihrem Verhalten zu anderen Körpern, in der Bestimmung des Volumverhältnisses mehrerer Gase in Mischungen derselben durch die Anwendung von Absorptionsmitteln für einzelne Bestandtheile solcher Mischungen und durch die Benutzung anderer Hülfsmittel, wie sie (z. B. das Salpetergas) namentlich für die Eudiometrie (die Gremittelung des Sauerstoffgehaltes in Lust) versucht waren.

Was die Verwandtschaftslehre betrifft, hatte auch die jett unserer Betrachtung unterliegende Zeit alles Das an Kenntniß erworben, über mas die mit Lavoisier beginnende neue Aera junächst disponirte. Wohl hatten sich noch bei Ginigen Erinner= ungen an frühere Irrlehren erhalten, namentlich an die, daß die Berbindbarkeit zweier Körper auf einen gemeinsamen Gehalt berselben an dem nämlichen Bestandtheile hinweise, ober mit anderen Worten, daß die Verbindbarkeit der Körper auf einer Affinität ober Berwandtschaft berselben im eigentlichen Sinne bes Wortes beruhe. Aber ber Begriff ber chemischen Anziehung nand für die Meisten richtiger erfaßt bereits da. Ich verfolge nicht in ber Betrachtung ber Aussprüche einzelner Chemiker, wie die Vorstellungen barüber sich allmälig ausgebildet haben, auf was die Bilbung gleichartiger Körper aus ungleichartigen Sub= nanzen, bas Verbrangen eines Bestanbtheils einer Berbinbung durch eine mit dem anderen Bestandtheile sich vereinigende Subkanz beruhe: wie Einige schon im siebenzehnten Jahrhundert sich bahin geäußert haben, daß zwischen ben der Vereinigung fähigen Substanzen eine Art von Zuneigung, unb zwar in ungleich hohem Grabe zwischen verschiebenen Substanzen, vorhanden und die Ursache dieser Fähigkeit sei; wie Andere eine solche Ansicht, als leblosen Substanzen eine Befähigung zu bewußter und auß= . wählender Ginwirkung auf andere beilegend, verworfen und die Bilbung der Verbindungen und die Zersetzung berselben burch i. g. Wahlverwandtschaft als wesentlich barauf beruhend betrach= tet haben, daß zwischen den kleinsten Theilchen verschiedener Substanzen, auf Grund ber Form biefer kleinsten Theilchen, eine enge, und zwischen je anberen Substanzen in ungleichem Grad enge, Aneinanderlagerung statthaben und entsprechenbe An= bastung eintreten könne; wie wieberum Andere, von jeber An= gabe der Ursache der Bildung und Zersetzung von Verbindungen absehend sich barauf beschränkten, bem thatsächlich Festgestellten Ausbruck zu geben. Was in letterer Beziehung allmälig erkannt wurde: die Ersetzung je einer unter verschiebenen Substanzen in der Berbindung mit einem gewissen Stoffe durch eine andere;

was die Anordnung solcher Substanzen in Beziehung auf ihre Vereinigung mit einem gewissen Stoff in Reihen vorbereitete, wie solche namentlich durch St. F. Geoffron 1718 in Dessen Tables des rapports für verschiedene Stoffe aufgestellt wurden, — auch darüber kann ich hier nicht unter specieller Hervorhebung der einzelnen Stusen vorschreitender Erkenntnisk berichten. Was an Einsicht über die Verwandtschaftskraft, über Verwandtschaftsvorgänge diszu dem Sturze der Phlogistontheorie erlangt war und den letzten Anhängern dieser Theorie, namentlich Bergman, als ein gut abgeschlossener Theil des chemischen Wissenstlar vorlag, mag in dem Folgenden kurz zusammengesam werden.

Als chemische Verwandtschaft ober Attraction murbe bamals bereits die zwischen zwei Körpern gegenseitig wirkende Kraft bezeichnet, welche die Bildung eines dritten: einer die beiben ersteren in sich enthaltenben Verbindung veraulaßt. In welchen Beziehungen diese Kraft zu ber allgemein zwischen Körpern sich äußernben Anziehungskraft stehe: ob sie nur eine besondere Wirkungsweise ber letteren sei ober nicht, in wiesern ersteren Falles die verschiebene Form u. A. der kleinsten Theilchen der Körper einen Einfluß auf die Wirkungsweise bieser Rraft aus: üben könne, mar bereits in Betracht gezogen, aber ohne zu beftimmteren Resultaten und verbreiteter angenommenen Ansichten geführt zu haben. Wohl aber finbet man ichon bamals bei allen Chemikern, welche überhaupt auf berartige Fragen eingingen, bie Ansicht, daß bie Körper aus kleinsten Theilchen besteben, welche bei verschiedenen Körpern ungleichartig seien, und daß demische Verbindung auf ber Aneinanderfügung ungleichartiger Theilchen durch die chemische Anziehung ober Verwandtschaft beruhe; die Ungleichartigkeit der kleinsten Theilchen verschiedener Körper betrachtete man als begründet in ber Anhaufung berselben Urmaterie zu Theilchen von ungleicher Schwere (welche Hypothese schon lange vor bem Sturze ber Phlogistontheorie be deutende Vertreter gefunden hatte), oder in dem Bestehen dieser Theilchen aus verschiedenen Arten einfachster Materie, ober na

mentlich in der ungleichen Zusammensetzung dieser Theilchen aus verschiedenen (häusig hypothetischen) Arten einsachster Materie ober verschiedenen selbst schon zusammengesetzten Substanzen, oder endlich auch in dem Zusammengesetztein dieser Theilchen aus denselben einsacheren Substanzen aber nach ungleichem Bersbältniß.

Rach ber schon in jener Zeit geltenben Unsicht wirkt bie demische Anziehungs- ober Bermandtschaftskraft zwischen verschiebenen Paaren von Körpern mit ungleicher Stärke, und beruht hierauf, daß eine Verbindung in der Art zersetzt werden tann, daß ein Bestandtheil berselben ben anderen losläßt, um mit einer dritten, der zersetzenden Substanz eine neue Berbind= ung einzugehen. — Auf die ungleiche Stärke ber Bermandt= idaft wurde baraus geschlossen, in welcher Ordnung von Subnanzen ähnlicher Art, z. B. verschiebenen Basen, eine die andere, Diese wieder die britte u. s. f. aus der Berbindung mit berselben andersartigen Substanz, einer Säure z. B., abscheibet. Für jebe der bamals bekannten Säuren war in dieser Art ermittelt, in welcher Reihenfolge die Bermandtschaftsgrößen verschiedener Subnanzen abnehmen; für jebe ber bamals bekannten Basen gleich= jalls, aber auch noch für eine ganze Anzahl anderer Körper: bie verschiebenen Metalle, Schwefel u. a. — Wahrgenommen batte man, daß die Reihenfolge dieser Verwandtschaftsgrößen, bemessen nach Zersetzungserscheinungen, für die nämlichen Körper nicht unter allen Umständen dieselbe ist und namentlich je nach ber Einwirkungstemperatur sich anbern kann; zweifache Ber= wandtschaftstabellen wurden beshalb, wie Dies Baume 1773 vorgeschlagen hatte, durch Bergman von 1775 an für die verschiebenen Körper aufgestellt: angebend, wie die Größen ber Berwandtschaften anderer Substanzen zu jedem der ersteren bei Reactionen auf nassem Wege und wie bei Reactionen auf trodnem Wege sich folgen. — Ohne erheblichen Ginfluß auf die lehre von der Verwandtschaft auszuüben, mar auch bereits in Betracht gezogen, ob für gemisse Classen von Körpern: bie Ba= jen gegenüber den Sauren und umgekehrt, sich auf die Ber= wandtschaftsgrößen aus den Gewichtsmengen schließen lasse, nach welchen die Vereinigung von Gliebern der einen mit Gliebern der anderen Classe zu neutralen Salzen statt hat.

Die als Zersetzungen auf Grund einfacher Wahlverwandtschaft bezeichneten Vorgänge waren bamals bereits gerabe so aufgefaßt, wie Dies später auch gewöhnlich geschehen ist. Aber auch mit ben auf boppelter Wahlverwandtschaft beruhenden Zersetzungen war man gut bekannt und betrachtete diese Borgange gleichfalls in berselben Weise, wie die späteren Chemiker es meist gethan. Ganz so, wie Dies noch in neuerer Zeit geschehen — nur unter Anwendung der früher gebräuchlichen und jest allerdings nicht mehr geläufigen demischen Zeichen — hat schon Bergman für beiberlei Arten von Bersetzungen die Vorgange schematisch bargestellt: welche Körper zur Einwirkung kommen und welche bei berselben resultiren. Und als auf reciprofer Verwandtschaft beruhend findet man bereits bamals (jo bei Macquer 1778) solche Berwandtschaftserscheinungen unterschieben, welche wir jest noch unter berselben Bezeichnung verstehen.

So weit war die Verwandtschaftslehre bereits vor dem Sturze der Phlogistontheorie durch Lavoisier ausgebildet.

Wie beträchtlich ber Reichthum an Renntnissen war, welchen bie Chemiker in jener Zeit bereits erworben hatten, geht aus bem Vorstehenden hervor. Empirische Kenntnisse waren es allerbings meistens, über welche hier berichtet wurde; aber es sehlte boch auch die Erhebung zu allgemeineren (Besichtspunkten und zwar selbst zu solchen nicht, die zu umfassenderen und wichtigen Ansichten kommen ließen. Auch an irrige Weinungen, welche bezüglich hier schon betrachteter Gegenstände damals noch galten, war manchmal zu erinnern; in ungleich höherem (Brade jedoch wird Dies in dem Folgenden der Fall sein, wo ich darzulegen habe, welche Ansichten man damals über die von der Chemic als entsernteste anzuerkennenden Bestandtheile der Körper sur begründet hielt. Zugleich mit diesem Gegenstand habe ich einiges

Andere, sich paßlich an ihn Anschließenbe, hier zu besprechen, und da noch mehrsach ersehen zu lassen, wie man auch schon das mals Richtiges wußte und bachte; aber bezüglich der Elementars zusammensetzung der Körper und überhaupt der entsernteren Bestandtheile derselben waren noch irrige Vorstellungen die herrsichenden. Und sehr erschwert wird jetzt die Berichterstattung; saum möglich ist es oft, den Sinn verbreiteter Lehren kurz und genau anzugeden, denn was in ihnen damals als Tiese galt, erscheint uns jetzt als Unklarheit, verhindernd daß man dis auf den Grund sehe.

Mehr als zweitausenb Jahre maren vergangen, seit Ari= noteles seine Lehre von der Ursache der Verschiedenheit der Rörper und von den vier Elementen aufgestellt hatte. In wech= selndem Grade des Berständnisses und der Anerkennung war diese Lehre geblieben; in die Chemie hatte sie, verwebt mit der Aufstellung demischer Grundbestandtheile der Körper, mindestens von dem achten Jahrhundert an Eingang gefunden, aber gegen die ausschließlichere Berücksichtigung jener Grundbestandtheile war sie mehr und mehr zurückgetreten; bekämpft mar sie hier joon in dem siebenzehnten Jahrhundert von van Helmont, von Boyle und von Anderen, so daß wir kaum erwarten dürsten, sie in dem achtzehnten Jahrhundert noch als erheblich uns in Betracht kommend vorzusinden. In der That: von den nrengen Anhängern des Stahl'schen Systemes um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts wird die Aristotelische Lehre als eine den Chemikern nicht genügende hingestellt, sondern als et= was zuerst von Becher richtig Eingesehenes, daß als wahre Elemente Wasser und Erde existiren und zwar von der letteren Die brei S. 42 f. besprochenen Arten \*). Aber sofort erhielt bann,

<sup>\*)</sup> So z. B. in Junder's Conspectus chemiae, !. Theil, S. 82 der deutschen Bearbeitung (1749): "Höchst bemerdenswürdig ist die Bestimmung und der Unterscheid der Principiorum, den Becher zuerst aus der Uebung in chemischen Arbeiten und durch gesundes Nachdenden eingesiehen, und so ferne, als solche die allgemeinen materiellen Elemente aller

wandtschaftsgrößen aus den Gewichtsmengen schließen lasse, nach welchen die Vereinigung von Gliebern der einen mit Gliebern der anderen Classe zu neutralen Salzen statt hat.

Die als Zersetzungen auf Grund einfacher Wahlverwandtschaft bezeichneten Vorgänge waren damals bereits gerade so aufgefaßt, wie Dies später auch gewöhnlich geschehen ist. Aber auch mit den auf boppelter Wahlverwandtschaft beruhenden Zersetzungen mar man gut bekannt und betrachtete biese Vorgange gleichfalls in berselben Weise, wie die späteren Chemiker es meist gethan. Ganz so, wie Dies noch in neuerer Zeit geschehen — nur unter Anwendung der früher gebräuchlichen und jest allerdings nicht mehr geläusigen demischen Zeichen — hat ichon Bergman für beiberlei Arten von Zersetzungen die Borgange schematisch bargestellt: welche Körper zur Ginwirkung kommen und welche bei berselben resultiren. Und als auf reciprofer Verwandtschaft beruhend findet man bereits damals (so bei Macquer 1778) solche Verwandtschaftserscheinungen unterschieben, welche wir jest noch unter berselben Bezeichnung verstehen.

So weit war die Verwandtschaftslehre bereits vor dem Sturze der Phlogistontheorie durch Lavoisier ausgebildet.

Wie beträchtlich ber Reichthum an Kenntnissen war, welchen die Chemiker in jener Zeit bereits erworben hatten, geht aus bem Borstehenben hervor. Empirische Kenntnisse waren es allerbings meistens, über welche hier berichtet wurde; aber es sehlte boch auch die Erhebung zu allgemeineren (Besichtspunkten und zwar selbst zu solchen nicht, die zu umfassenderen und wich tigen Ansichten kommen ließen. Auch an irrige Meinungen, welche bezüglich hier schon betrachteter Gegenstände damals noch galten, war manchmal zu erinnern; in ungleich höherem (Brade jedoch wird Dies in dem Folgenden der Fall sein, wo ich darzulegen habe, welche Ansichten man damals über die von der Chemic als entfernteste anzuerkennenden Bestandtheile der Körper sur begründet hielt. Zugleich mit diesem Gegenstand habe ich einiges

Andere, sich paßlich an ihn Anschließende, hier zu besprechen, und da noch mehrsach ersehen zu lassen, wie man auch schon das mals Richtiges wußte und bachte; aber bezüglich der Elementars zusammensetzung der Körper und überhaupt der entsernteren Bestandtheile derselben waren noch irrige Vorstellungen die herrsichenden. Und sehr erschwert wird jetzt die Berichterstattung; taum möglich ist es oft, den Sinn verbreiteter Lehren kurz und zenau anzugeben, denn was in ihnen damals als Tiese galt, erscheint uns jetzt als Unklarheit, verhindernd daß man dis auf den Grund sehe.

Debr als zweitausend Jahre maren vergangen, seit Ari= noteles seine Lehre von der Ursache der Verschiedenheit der Rörper und von den vier Elementen aufgestellt hatte. In wechselnbem Grade bes Verständnisses und der Anerkennung war diese Lehre geblieben; in die Chemie hatte sie, verwebt mit der Aufstellung demischer Grundbestandtheile der Rörper, mindestens von dem achten Jahrhundert an Gingang gefunden, aber gegen die ausschließlichere Berücksichtigung jener Grundbestandtheile war sie mehr und mehr zurückgetreten; bekampft war sie hier joon in dem siebenzehnten Jahrhundert von van Helmont, von Boyle und von Anderen, so daß wir kaum erwarten dürften, sie in dem achtzehnten Jahrhundert noch als erheblich ans in Betracht kommend vorzusinden. In der That: von den nrengen Anhängern des Stahl'schen Systemes um die Mitte des achtzehnten Jahrhunderts wird die Aristotelische Lehre als eine den Chemikern nicht genügende hingestellt, sondern als et= was zuerst von Becher richtig Eingesehenes, daß als wahre Elemente Wasser und Erde existiren und zwar von der letzteren die drei S. 42 f. besprochenen Arten\*). Aber sofort erhielt bann,

<sup>\*)</sup> So z. B. in Junder's Conspectus chemiae, !. Theil, S. 82 der deutschen Bearbeitung (1749): "Höchst bemerdenswürdig ist die Bestimmung und der Unterscheid der Principiorum, den Becher zuerst aus der Uebung in chemischen Arbeiten und durch gesundes Nachdenden eingesiehen, und so serne, als solche die allgemeinen materiellen Elemente aller

und zwar nicht im Widerspruche zu dem von Becher und Stahl Erkannten sondern zur Vervollständigung desselben, die Wiedereinführung der Aristotelischen Lehre die Zustimmung Liezler. Fragt man in der Zeit, welche dem Aufkommen des Las voisie r'schen Systemes vorausging, die bedeutendsten Repräsentanten des damaligen chemischen Wissens nach den Elementen der Körper, so erhält man die Antwort, daß Erde, Wasser, Luft und Feuer noch immer als Elemente anzuerkennen seien\*),

Dinge sind, ans Licht gebracht hat: 1) bas Wasser ober bas seuchte stüssige Grundwesen — —; 2) die Erde ober ein trocknes dichtes Grundwesen; dieses unterscheidet sich wieder in drey besondere Arten, denn da ist: a) die erste Grunderde, die sich vornemlich als glasartig äußert ——, d) die zweyte ist die seuerfähige Erde — —, c) die dritte die mercurialische, metallmachende — —". Daselbst S. 116 s. sindet man angegeben, weßhalb die Aristotelische Lehre nicht genüge; vorgeworfen wird ihr namentlich, daß sie die Ratur des Feuers nicht recht erkläre und daß sie unter die Jahl der Elemente auch die Lust ausgenommen habe, von welcher gar nicht sesstschen, ob sie überhaupt als Bestandtheil in eigentliche chemische Berbindungen eingehen könne.

\*) Dieser Ansicht war namentlich Macquer, und caratteristisch für die bamalige Beit sind seine Darlegungen hierüber sammt seiner Berwunderung, bag biefes Resultat ber erft so spat entwickelten wissenschaftlichen Chemie mit der so viel früher aufgestellten Lehre des Stagiriten ganz abereinstimme. In seinen Elémens de chymie théorique (1753; p. 2) bespricht Macquer, daß man die Berlegung der Körper nur bis zu einer gewissen Grenze treiben konne, über welche hinaus alle Bemühungen Belde hülfsmittel ber Berlegung man auch anwende: fruchtlos seien. ftets tomme man zu gewissen Substanzen, welche nicht weiter in ber Art veranderlich seien, daß sie zerlegt werden konnten; sie geben für die Ber legungstunft bie Echranten ab, über welche biefe nicht hinaus tommen Diese Substanzen muffe man als Principien oder Elemente be zeichnen; minbestens erscheinen sie uns als solche. Solche seien hauptsach. lich die Erde und das Wasser, die Luft und das Feuer. Mögen auch diese Substanzen nicht wirklich die Primordialtheile der Materie und die einfachsten Elemente fein: uns, meint Macquer, find fie ungerlegbare, und er glaubt, daß es vernünftiger sei, Dies anzuerkennen und diese Gub. ftangen als wirklich einfache und homogene Körper, als Grundbestandtheile (principes) ber anderen Rörper zu betrachten, als in uncontrolirbare Epeculationen barüber einzugehen, aus welchen noch einfacheren Stoffen bie genannten Substanzen bestehen mögen. Diese Grundbestandtheile seien in ben verschiedenen körpern in ungleicher Menge enthalten, einzelne ber

oder doch mindestens, daß die Meisten an diese Elemente glausben\*). Dabei war im Princip ganz richtig erkannt, was

ersteren in einigen Körpern gar nicht; so seien Luft und Wasser aus der Zusammensetzung ber Metalle ganzlich ausgeschlossen. Roch später, in ber Ausgabe seines Dictionnaire de chimie von 1778 (T. I, p. 376), sagt Macquer: On donne en chimie le nom d'élémens aux corps qui sont d'une telle simplicité, que tous les efforts de l'art sont insuffisans pour les décomposer, et même pour leur causer aucune espèce d'altération: et qui, d'une autre part, entrent comme principes ou parties constituantes dans la combinaison des autres corps, qu'on nomme pour cette raison corps composés. Les corps auxquels on a reconnu cette simplicité, sont le feu, l'air, l'eau et la terre la plus pure; parce qu'en effet les analyses les plus complètes et les plus exactes qu'on ait pu faire jusqu'à présent, n'ont jamais produit autre chose en dernier ressort, que les unes ou les autres de ces quatre substances, ou toutes les quatre, suivant la nature des corps qui ont été decomposés. Il est très-possible que ces substances, quoique reputées simples, ne le soient pas, qu'elles soient même très-composées, qu'elles résultent de l'union de plusieurs autres substances plus simples, ou qu'elles soient transmuables de l'une en l'autre, comme le pense M. le comte de Buffon. Mais comme l'expérience n'apprend absolument rien sur cela, on peut sans aucun inconvénient, on doit même regarder en chimie le feu, l'air, l'eau, et la terre, comme de corps simples; parce qu'en effet ils agissent comme tels dans toutes les opérations de cet art. Les chimistes appellent aussi les élémens Principes primitifs. Und in bemselben Werte bann noch (T. II, p. 295): On doit regarder comme démontré présentement, et d'après les travaux de Becher et de Stahl, que l'cau, la terre et le feu entrent véritablement comme principes dans la composition des corps. Les expériences de plusieurs physiciens et chimistes, et sur-tout celles de Boyle et de Hales, de MM. Black, Priestley, et de tous les chimistes modernes qui ont travaillé sur les gaz, nous ont fait connoître depuis, qu'il y a beaucoup de corps dans la composition desquels l'air entre aussi comme principe, et même en très-grande quantité: ainsi, si l'on joint ce quatrième principe aux trois autres dont nous venons de parler, on reconnoitra, sans doute avec étonnement, que nous admettons à présent comme principes de tous les composés les quatre élémens, le feu, l'air, l'eau et la terre, qu'Aristote avoit indiqués comme tels, bien long-temps avant qu'on eût les connoissances de chimie nécessaires pour constater une pareille vérité.

\*) So sagt Benel in dem Artikel Principes in Diderot und d'Alemberts Encyclopädie bald nach 1750, nach der Angabe, daß die

Jahrhunderts an oft ausgesprochene Aussicht, daß das Wassersich, namentlich durch längeres Erhipen und durch wiedersholtes Destilliren (in Glasgesäßen), zu Erde umwandeln lasse, war bald nach 1770 (La voisier selbst trug mit einer seiner Erstlingsarbeiten zu dieser Zeit, vor jeder Anzweislung der Phlogistontheorie, wesentlich dazu bei) als widerlegt anzusehen, mindestens von den bedeutendsten Chemikern als irrig betrachtet.

Aber für die Luft wurde mit größerer Bestimmtheit schon vor dem Sturze der Phlogistontheorie erkannt, daß sie nicht, in dem Sinne wie man es so lange angenommen hatte, ein Element sei.

Vor Allem war balb nach ber Mitte bes achtzehnten Jahrhunberts Das nachgewiesen worben, bag ce gang verschiebene luftförmige Körper giebt, und nicht etwa nur Gine Luft, beren Gigenschaften burch Beimischungen abgeanbert sein können. Was van Helmont verfrüht über die Eristenz verschiedener Gase neben der atmosphärischen Luft behauptet hatte, mar durch die Arbeiten von Black, von Cavenbish, von Priestlen außer Zweifel gestellt; auch fur ben Letteren mar, wie er selbst es aussprach, "Lust" nur noch eine Form, d. i. ein Aggregat= zustand, und nicht Eine Substanz. Ich brauche hier keine besondere Zusammenstellung der eigenthümlichen Luftarten zu geben, mit welchen bie Chemie bis gegen bas Enbe ber Herrschaft ber Phlogistontheorie hin bekannt murbe; für die Be sprechung ber letten Repräsentanten ber Chemie in jener Zeit, S. 59 bis 82, war die Berichterstattung gerade barüber ein Hauptsächliches, wie durch biese Forscher solche Luftarten, und welche, erkannt, wie die Eigenschaften berselben ermittelt, die Resultate ber Einwirkung auf andere Substanzen untersucht wurden. Einzelne - so z. B. Macquer - glaubten aller dings noch baran jesthalten zu sollen, es sei theoretisch wahr scheinlich, daß es Gine Elementarluft gebe, von welcher die mannichfaltigen Luftarten, die man als besondere unterschieden hatte, nur Abanderungen seien --- gang Dem entsprechend, mas

vorhin (S. 113) über ben Glauben an eine Elementarerbe, unb daß die verschiedenen eigenthümlichen Erben nur Abanderungen berselben seien, erinnert murbe —, aber wiederum ohne bag Dies gehindert hatte, gewisse Luftarten als grundverschiedene zu be= trachten und zu besprechen. Auch die in früherer Zeit öfter ausgesprochene, namentlich bei Stahl sich findende Ansicht war damals zurückgetreten: baß Wasser in die Zusammensetzung der verschiebenen, in sbesondere ber kunstlich barzustellenden Luftarten eingehe, diese gleichsam nur durch Beimischungen zu permanenten Luftarten abgeanderter Wasserbampf seien; später erst: als die fünstliche Hervorbringung von Wasser Gegenstand bes Streites zwischen den Vertheidigern der Phlogistontheorie und den An= hängern des Lavoisier'schen Systemes war, suchten Einige ber ersteren diese Ansicht wieder zur Geltung zu bringen. — Als unter sich und von der gemeinen Luft verschiedene Luftarten waren, neben vielen anderen, namentlich die fire Luft und die brenn= bare Luft anerkannt, und für die verschiedenen Luftarten auch, daß sie — der Lehre Stahl's und der zunächst ihm Folgenden entgegen, welche ber Luft schlechthin die Fähigkeit abgesprochen hatten, als Bestandtheil in eigentliche chemische Verbindungen einzugehen — sich mit anderen Substanzen chemisch vereinigen können; die fire Luft wurde als ein Bestandtheil der milben Alkalien betrachtet, die brennbare Luft als ein Bestandtheil ber Retalle, aus welchen sie durch Lösen derselben in gewissen Säuren frei gemacht werben können. — Für einzelne Luftarten, die aus verschiebenen Säuren zu entwickelnben z. B., glaubten Einige noch an einen mahrscheinlichen Zusammenhang entsprechenber wie er ihnen als für die Substanzen selbst annehmbar erschien, aus benen bie Luftarten entwickelt werben können; beutlicher wird Dies werben, wenn ich weiter unten darüber ipreche, welche Beziehungen zwischen ben verschiebenen Gauren bamals noch Einige vermutheten. — Daß bei ber Unerkennung verschiebener eigenthümlicher Luftarten in jener Zeit noch ein= zelne, in gewisser Hinsicht ähnliches Verhalten zeigende mit Un= recht zusammengeworfen wurden, kann kaum wundern; namentlich

machte man damals fast durchgängig noch keine Unterscheidung zwischen der in eben erinnerter Weise (durch Lösen von Metallen in Säuren) darzustellenden brennbaren Luft und mehreren anderen brennbaren Gasen, deren Entwickelung unter gewissen Umständen beobachtet war.

Von besonderer Wichtigkeit ist, was bezüglich der atmosphärischen Luft erkannt war. Vorausgesehen waren schon in der zweiten Hälfte bes siebenzehnten Jahrhunderts Resultate, welche erst hundert Jahre später eigentliche Begründung und dann dauernde Anerkennung erhalten sollten. Was damals englische Forscher: Hooke 1665, namentlich Mayow 1669, dann auch Willis 1671 behauptet hatten: in der Luft sei ein, auch in die Busammensetzung bes Salpeters eingehender Bestandtheil als activer enthalten, auf bessen Ginwirkung auf brennbare Gubstanzen die Verbrennung der letzteren, auf bessen Verzehrung bei der Verbrennung auch die Verminderung eines mit Wasser abgesperrten Volumes Luft bei biesem Vorgange beruhe; welcher in ähnlicher Weise bas Athmen unterhalte und babei in animalischen Organismen Wärme sich erzeugen lasse; welcher (nach Mayow) nicht nur in die Zusammensetzung der Salpetersäure sondern auch in die der Vitriolsäure eingehe, bei der Umwandlung von Gisenkies zu Gisenvitriol bem ersteren zutrete, überhaupt ein Bestandtheil der Sauren sei, wenn er gleich nicht selbst die Natur einer Caure habe, und sich mit den Metallen bei ber Verkalkung berselben vereinige und die hierbei stattfindende Gewichtsvermehr: ung verursache, -- alles Dieses, mas in Erkenntnig und Deutung von Thatsächlichem, ja selbst im Gebrauche ber Benennungen für ben wirksameren Bestandtheil ber Atmosphäre\*) einer erst lange nachher kommenden Zeit vorausgriff, erscheint balb wie

<sup>\*)</sup> Dieser wurde von Mayow als der Spiritus igneo-aëreus, gewöhnlicher indessen mit Rücksicht darauf, daß er in dem Salpeter enthalten sei,
als Spiritus nitro-aëreus bezeichnet. Aber an die später für den Sauerstoff gebrauchten Benennungen: Lebensluft, Feuerluft, erinnert ganz, wie
dieser Bestandtheil der Luft sich bereits dei Mayow als der Spiritus
vitalis, igneus bezeichnet sindet.

fast ganz vergessen. Aber vom Jahre 1772 an wurde die Untersuchung der Luft neu in Angriff genommen: Ruther= jord lehrte da den zur Unterhaltung des Athmens und der Berbrennung nicht tauglichen Bestandtheil ber Atmosphäre als eine besondere Luftart kennen, Priestley (vgl. S. 63) 1774, Echeele (vgl. S. 78) balb nachher ben anderen, die Verbrennung und das Athmen unterhaltenden Bestandtheil für sich bar= nellen; die Ansicht, daß diese beiben Luftarten sich nur durch ein Mehr ober Weniger: Sättigung mit Phlogiston ober Frei= sein von Beladung mit demselben, unterscheiben, trat bald zurück gegen die, weitere Bermuthungen über die Constitution dieser Rörper und ber gleichfalls in ber Atmosphäre nachgewiesenen firen Luft nicht ausschließenbe, daß bie gemeine Luft ein Gemische mehrerer besonderer Luftarten sei. Ganz auf die Arbeiten ge= stütt, welche noch ber Periode ber Phlogistontheorie angehören und von Anhängern ber letteren ausgeführt murben, konnte Bergman 1777 bavon als von etwas sicher Festgestelltem iprechen, daß die atmosphärische Luft kein einfacher Körper sei, sondern zum größeren Theile aus s. g. schäblicher ober mephiti= scher, zum kleineren Theile aus s. g. reiner, zum kleinsten Theile aus s. g. firer Luft ober Luftsaure bestehe.

War bei ben Erweiterungen ber chemischen Kenntnisse länger zu verweilen, welche die "Luft" betreffen, so wird dies auch bezüglich der Ansichten der Fall sein, welche man über das Feuer begte. Hatte doch die Chemie es seit längerer Zeit als ihre Hauptaufgabe angesehen, die Einwirkung des Feuers auf die verschiedenen Körper richtig zu deuten, zu erklären, auf was die Fähigkeit gewisser Substanzen beruhe, an der Luft erhipt Feuer zum Vorschein kommen zu lassen, und die Vorgänge zu erkennen, welche den eigentlichen Verbrennungen analoge sind.

Bon ben Ansichten, welche hierüber zu ber jest von uns zu betrachtenden Zeit herrschende oder doch besonders beachtete waren, ist sehr schwer innerhalb des kleinen Rahmens, welcher hier dafür beausprucht werden darf, ein Bild zu entwerfen, und für nur wenige, ganz besonders wichtige Punkte ist eine etwas machte man damals fast durchgängig noch keine Unterscheidung zwischen der in eben erinnerter Weise (durch Lösen von Metallen in Säuren) darzustellenden brennbaren Luft und mehreren anderen brennbaren Gasen, deren Entwickelung unter gewissen Umständen beobachtet war.

Von besonderer Wichtigkeit ist, was bezüglich ber atmosphärischen Luft erkannt war. Vorausgesehen waren schon in der zweiten Hälfte des siebenzehnten Jahrhunderts Resultate, welche erst hundert Jahre später eigentliche Begründung und dann bauernbe Anerkennung erhalten sollten. Was bamals englische Forscher: Hooke 1665, namentlich Mayow 1669, dann auch Willis 1671 behauptet hatten: in der Luft sei ein, auch in die Busammensetzung bes Salpeters eingehender Bestandtheil als activer enthalten, auf bessen Ginwirkung auf brennbare Gubstanzen die Verbrennung der letteren, auf bessen Verzehrung bei ber Verbrennung auch die Verminderung eines mit Wasser abgesperrten Volumes Luft bei biesem Vorgange beruhe; welcher in ähnlicher Weise bas Athmen unterhalte und dabei in animalischen Organismen Wärme sich erzeugen lasse; welcher (nach Mayow) nicht nur in die Zusammensetzung ber Salpetersäure sonbern auch in die der Vitriolsaure eingehe, bei der Umwandlung von Gisenkies zu Gisenvitriol bem ersteren zutrete, überhaupt ein Bestandtheil ber Cauren sei, wenn er gleich nicht selbst die Natur einer Saure habe, und sich mit ben Metallen bei ber Verkalkung derselben vereinige und die hierbei stattfindende Gewichtsvermehrung verursache, — alles Dieses, mas in Erkenntnig und Deutung Thatsächlichem, ja selbst im Gebrauche ber Beneunungen für ben wirksameren Bestandtheil ber Atmosphäre\*) einer erst lange nachher kommenben Zeit vorausgriff, erscheint balb wie

<sup>\*)</sup> Dieser wurde von Mayow als der Spiritus igneo-aëreus, gewöhnlicher indessen mit Rücksicht darauf, daß er in dem Salpeter enthalten sei,
als Spiritus nitro-aëreus bezeichnet. Aber an die später für den Sauerstoff gebrauchten Benennungen: Lebensluft, Feuerluft, erinnert ganz, wie
dieser Bestandtheil der Luft sich bereits dei Mayow als der Spiritus
vitalis, igneus bezeichnet findet.

fast gang vergessen. Aber vom Jahre 1772 an wurde die Untersuchung der Luft neu in Angriff genommen: Ruther= ford lehrte da den zur Unterhaltung des Athmens und der Perbrennung nicht tauglichen Bestandtheil der Atmosphäre als eine besondere Luftart kennen, Priestlen (vgl. S. 63) 1774, Echeele (vgl. S. 78) balb nachher ben anderen, die Verbren= nung und das Athmen unterhaltenben Bestandtheil für sich bar= ftellen; die Ansicht, daß biese beiben Luftarten sich nur durch ein Mehr ober Weniger: Sättigung mit Phlogiston ober Freisein von Beladung mit bemselben, unterscheiben, trat balb zurück gegen die, weitere Bermuthungen über die Constitution dieser Körper und ber gleichfalls in ber Atmosphäre nachgewiesenen firen Luft nicht ausschließenbe, bag bie gemeine Luft ein Gemische mehrerer besonderer Luftarten sei. Ganz auf die Arbeiten ge= stütt, welche noch der Periode der Phlogistontheorie angehören und von Anhängern ber letteren ausgeführt wurden, konnte Bergman 1777 bavon als von etwas sicher Festgestelltem sprechen, daß die atmosphärische Luft kein einfacher Körper sei, sonbern zum größeren Theile aus s. g. schäblicher ober mephiti= scher, zum kleineren Theile aus s. g. reiner, zum kleinsten Theile aus s. g. fixer Luft ober Luftsäure bestehe.

War bei den Erweiteru: igen der chemischen Kenntnisse länger zu verweilen, welche die "Luft" betreffen, so wird dies auch des züglich der Ansichten der Fall sein, welche man über das Feuer begte. Hatte doch die Chemie es seit längerer Zeit als ihre Hauptaufgabe angesehen, die Einwirkung des Feuers auf die verschiedenen Körper richtig zu deuten, zu erklären, auf was die Fähigkeit gewisser Substanzen beruhe, an der Luft erhikt Feuer zum Vorschein kommen zu lassen, und die Vorgänge zu erkennen, welche den eigentlichen Verbrennungen analoge sind.

Bon den Ansichten, welche hierüber zu der jest von uns zu betrachtenden Zeit herrschende oder doch besonders beachtete waren, ist sehr schwer innerhalb des kleinen Rahmens, welcher hier dafür beausprucht werden darf, ein Bild zu entwersen, und für nur wenige, ganz besonders wichtige Punkte ist eine etwas eingehendere Behandlung zulässig. Diese Punkte sind die Vorstellungen über das Phlogiston, über das Wesen der Wärme und über die Natur des Feuers.

In der Schilderung der allmäligen Entwickelung unserer Wissenschaft durch Besprechung der wichtigsten Repräsentanten berselben wurde namentlich auch angegeben, wie ein Princip der Veränderlichkeit der Körper durch Feuer in weit entsernter Zeit bereits unter der Bezeichnung des schweseligen angenommen worden war und wie die frühere gröbere Vorstellung von diesem Grundbestandtheil der Körper zu der Auffassung des Phlogistons gleichsam verseinert wurde. Ich habe (S. 45 ff.) berichtet, was Stahl bezüglich des Phlogistons behauptete und experimental beweisen zu können glaubte: daß ein und derselbe Stoff in den verbrennlichen organischen und mineralischen Substanzen, namentzlich auch in den Metallen, enthalten sei; welche Meinungen dezüglich dieses Stoffes, des Phlogistons, in der zweiten Hälfte des vorigen Jahrhunderts die da noch an seine Existenz glauzbenden Chemiker hatten, ist hier darzulegen.

Daß etwas als Phlogiston Benanntes in allen eben genannten Substanzen existire, daß dieser Grundbestandtheil berselben bei Verbrennungs= ober Verkalkungsvorgängen austrete, murbe nicht bezweifelt. Ebensowenig, daß mas mit dem Phlogiston zu ben verschiebenen Körpern vereinigt sei, erkannt werben könne aus der Feststellung, was nach dem Weggehen des Phlogistons bei solchen Vorgangen sonst noch zum Vorscheine komme: also z. B., daß neben Phlogiston in den Metallen die f. g. Metallkalke, im Schwefel Vitriolsaure, im Phosphor Phosphorfäure, im Weingeist, in Delen u. A. Wasser und fire Luft enthalten seien. Von ber Eristenz bes Phlogistons war man so fest überzeugt, daß man selbst in genauerer Weise angeben zu können glaubte, wie groß ber Gehalt an ihm in verschiebenen . Substanzen sei. Bei ben ersten Begrünbern ber Phlogiston theorie findet man mehr hervorgehoben, wie wenig das brennbarc Princip in den es enthaltenden Körpern dem Gewichte

betrage, als daß eine genauere quantitative Ermittelung besselben versucht worden wäre; noch um die Mitte bes achtzehnten Sahr= bunderts wird, z. B. von Pott, ausdrücklich darauf aufmerk= jam gemacht, daß ganz reines Phlogiston kein Gewicht habe, das Butreten besselben zu anderen Körpern das Gewicht berselben nicht vergrößere, im Gegentheil es öfters vermindert erscheinen laffe (namentlich auch baran findet man erinnert, daß der Phosphor bei Entziehung bes in ihm enthaltenen Phlogistons an Gewicht zunehme), und die ziemlich weit zurück verfolgbare Ansicht, daß bem Phlogiston negative Schwere zukomme, seine Vereinigung mit einer anderen Substanz das von der letzteren gezeigte Gewicht fleiner werden lasse, hat zu jener Zeit wie in den folgenden Jahrzehnten auch ihre Vertreter. Aber überwiegend macht sich doch die Ausicht geltend, baß, wie jeder Bestandtheil einer Ber= bindung, auch das Phlogiston mit einem angebbaren Gewicht in den Substanzen, in deren Zusammensetzung es eingehe, enthalten iein musse, und sehr Bedeutende unter den letten Anhängern der Phlogistontheorie glaubten in dieser Richtung zuverlässige Resultate erzielt zu haben. Ich barf mich hier nicht in die spe= ciellere Besprechung einlassen, auf welche irrige Voraussetzungen und unrichtige Beobachtungen hin Bergman den Phlogiston= gehalt ber Holzkohlen zu 15 pC., ben bes Gisens zu 2,5 pC., den anderer Metalle gleichfalls in sehr bestimmter Weise angeben ju konnen glaubte, ober wie Kirwan zu dem Resultate kam, der Schwefel bestehe aus 41 pC. Phlogiston und 59 pC. Vitriol= säure; aber daß solche Angaben mit großer Zuversicht gemacht wurden, bezeichnet in charakteristischer Weise ben festen Glauben, welchen man an die Eristenz des Phlogistons und an die Richtigteit ber Vorstellungen bezüglich ber Zusammensetzung ber es vermeintlich enthaltenben Körper hatte. — Und als ein Körper, an bessen Vorhandensein nicht zu zweifeln sei, hatte das Phlo-· gifton natürlich auch eine Berwandtschaftstabelle construirt erhalten, bie sogar manches auch später noch zu Brauchenbe — in um= gekehrter Richtung gelesen die Reihe der Verwandtschaften des Sauerstoffs zu verschiedenen Rörpern - enthielt.

Einen Beweis für die Eristenz des Phlogistons in der Art zu forbern ober geben zu wollen, daß basselbe für sich und ganz rein bargestellt und vorgezeigt werbe, betrachteten bie Anhanger ber Stahl'schen Theorie immer noch als unnöthig. Wohl wer: ben verschiebene sinnlich wahrnehmbare Dinge genannt, welche reines ober fast reines Phlogiston seien; aber die Bebeutenberen unter den letzten Anhängern jener Theorie find darüber keines: wegs einig, welches Ding bies sei, und jeber Ginzelne war zu verschiedenen Zeiten verschiedener Ansicht. Priestlen betrachtete die Holzkohle als entschieden reicher an Phlogiston, als Dies Andere, z. B. Bergman thaten; Zener meinte, reine Holztohle sei fast vollständig umwandelbar in brennbare Luft, welche lettere er lange als Phlogiston im freien Zustand anfah; in einer Zeit erst, welche über bie uns beschäftigende hinausliegt, nahm er auch in ber brennbaren Luft einen Gehalt an Wasser an. Cavendish hatte zuerst die bei ber Lösung von Metallen in Säuren sich entwickelnbe brennbare Luft als reines Phlogiston betrachtet und diese Ansicht wurde von Bielen getheilt, auch bann noch, als Cavenbish selbst wie auch einige Anbere in bieser Luftart nur eine Berbinbung von Phlogiston mit einer anberen Substanz seben zu burfen glaubten: Cavenbish sie als aus Phlogiston und Wasser, Bergman sie als aus Phlogiston als dem einen und Wärme als dem anderen in ihr ent= haltenen mägbaren Bestandtheil zusammengesetzt ansah. Aber noch ganz andere Dinge wurden als das Phlogiston ben Sinnen mahrnehmbar machend angesprochen: sehr verbreitet mar bie Ausicht, daß bas Phlogiston an sich nichts Anderes als bas Elementarfeuer, ber Warmestoff sei; Macquer hielt bas Phlo: giston für identisch mit bem Lichtstoff; Priestley sprach bavon, die electrische Materie könne mit dem Phlogiston identisch sein. Und jede dieser Ansichten fand Widerspruch, sofern gerade Das, was der Eine als Phlogiston in der einfachsten Art der Erscheinung besselben betrachtete, von einem Anderen als etwas Busammengesettes, Phlogiston nur als einen Bestandtheil Ent= haltendes angesehen murbe.

Hinsichtlich eines anderen wichtigen Punktes herrschte größere Uebereinstimmung. Dafür, daß bas Phlogiston aus ben es ent= haltenben Körpern weggehe, wurde Etwas, in ober an was es treten könne, als nothwendig betrachtet. Luft, Salpeter, Salpeterfaure, Braunstein galten als vorzugsweise geeignet, bas Phlo= gifton aufzunehmen und es anderen Körpern zu entziehen; aber viele andere Substanzen wurden als gleichfalls mit dieser Fähig= keit begabt betrachtet: alle, welche mit Phlogiston Verbindung einzugehen im Stande seien. Uns kommt hier in Betracht, was man bezüglich der Wirkung ber Luft in dieser Beziehung zu wissen glaubte. Bei Einzelnen noch, aber kaum bei Einem ber bebeutenberen Bertreter ber Chemie findet man die von Stahl und seinen nächsten Nachfolgern so bestimmt ausgesprochene An= sicht, baß für die Unterhaltung von Verbrennungserscheinungen Bafferbampf ebenso wie Luft wirken könne, ober sogar bie Luft nur auf Grund ihres Gehaltes an Wasserbampf zur Unterhalt= ung von Berbrennungen fähig sei. Die Mitwirkung ber Luft bei Berbrennungs= und Verkalkungsvorgängen war seit lange bekannt; die Bolumverminderung derselben bei Berbrennungs= vorgängen und daß eine begrenzte Luftmenge nur in begrenzter Beise die Verbrennung vor sich gehen zu lassen vermag, im siebenzehnten Jahrhundert, und daß Dasselbe für die Verkalk= ung gilt, im achtzehnten Jahrhundert vor dem Sturze der Phlo= giftontheorie von Anhängern der letteren bereits erkannt. Ursache für diese Erscheinung war während geraumer Zeit be= trachtet, daß die Luft der Aufnahme von Phlogiston nur in be= grenztem Maße fähig sei, und die Thatsache ber Volumvermin= derung wurde lediglich constatirt. Aber gegen das Ende ber Herrschaft der Phlogistontheorie kommen Ausichten, wie sie schon viel früher (vgl. S. 116) wirkungsloß ausgesprochen worben waren, zur Geltung: nach ber Entbeckung ber s. g. bephlogisti= firten Luft (1774) wirb angenommen, daß bei ber Beranberung der phlogistonhaltigen Körper durch Erhitzen bei Zutritt von Luft das Phlogiston an diesen Bestandtheil der letteren: an die bephlogistisirte Luft trete, Etwas hervorbringenb, was für sich

zum Vorscheine komme ober sich mit dem vorher in dem angewendeten Körper mit Phlogiston verbunden Gewesenen vereinige. Darin kamen, wie beträchtlich sie auch in der Auffassung von Einzelnheiten unter einander abwichen, die letzten bedeutenderen Anhänger der Phlogistontheorie überein.

Das Austreten bes Phlogistons aus einem Körper ist im Allgemeinen von einem Freiwerden von Wärme begleitet; über die Ansichten, welche man bezüglich ber letzteren hegte, habe ich hier kurz zu berichten. Wenige unter Denen, welche als lette Bekenner der Phlogistontheorie uns hier in Betracht kommen, waren in bem Verständniß der Wärmeerscheinungen soweit vorgeschritten als Cavendish, ber dieselben als lediglich auf ber inneren Bewegung ber kleinsten Theilchen beruhend ansah. Fast Allen galt die Wärme als etwas Materielles: ein Wärmeston wurde angenommen, welchen Viele allerdings als gewichtlos ober so gut als gewichtlos betrachteten, Andere hingegen, wie früher Boyle, noch als mit einem mahrnehmbaren Gewichte begabt. Bergman z. B. glaubte ermittelt zu haben, daß die brennbare Luft (das Wasserstoffgas) in 100 Theilen 79 Phlogiston und 21 gebundenen Wärmestoff enthalte; die Gewichtsveränderungen, welche eine Substang bei chemischen Beränder: ungen erleidet, konnten seiner Ansicht nach auch wesentlich auf ber Menge bes gebunden bleibenden ober bes neuerdings gebunbenen Barmestoffes beruhen. Der Barmestoff selbst, für welchen man wiederum ebenso wie für andere Substanzen eine Berwandtschaftstafel construirte, war nach ber Meinung Einiger identisch mit der Elementar-Keuermaterie oder mit dem Phlogiston, nach Anderen davon verschieben; ich erinnere an die E. 78 n. besprochene, von Bergman getheilte Ansicht Scheele's, bak Phlogiston und bephlogistisirte Luft ober ein Bestandtheil der letteren die ABärme und das Licht zusammensegen.

Darüber, auf was das Austreten des Phlogistons unter Feuererscheinung beruhe, waren die Ansichten auch getheilt. Viele hielten noch fest an der von Stahl aufgestellten Lehre, daß die Feuererscheinung durch eine besondere rasche wirbelnde Beweg

ung der Phlogistontheilchen bedingt sei, zu welcher die letzteren durch die Anwesenheit gewisser anderer Theilchen, namentlich aber auch von Luft oder etwas Aehnlichem befähigt werden. Rach Anderen war Feuererscheinung nur das, den Austritt des Phlogistons begleitende gleichzeitige Freiwerden von Wärmestoff und Lichtstoff, und diese beiden Stoffe wurden manchmal als des sondere Zustandsarten Sines Elementes, manchmal als ganz versichiedene Stoffe, auch wohl (wie eben zu erinnern war) als Versbindungen aus denselben einsacheren Substanzen pach verschiedenen Berhältnissen betrachtet.

Mit der Anerkennung des Phlogistons in den durch Feuer veränderbaren Körpern und in solchen, die man aus anderen Gründen (ber Verkalkbarkeit burch Säuren 3. B.) als jenen analogzusammengesett betrachtete, verband sich, wie S. 118 f. noch= mals erinnert wurde, die Vorstellung, daß man das zu jenen Körpern mit dem Phlogiston Vereinigte durch möglichst vollstän= diges Austreiben des ersteren Bestandtheiles zum Vorschein bringen könne. Etwas Phlogistonfreieres als die Vitriolsäure glaubte man nicht aus bem Schwefel, etwas Phlogistonfreieres als den schwarzen Kupferkalk (bas Kupferornd) nicht aus dem Kupfer darstellen zu können; diese Substanzen galten als Das, was in bem Schwefel, in dem Kupfer mit Phlogiston vereinigt iei. Im Laufe ber Zeit lernte man auch wohl aus Substanzen, die bis dahin als möglichst dephlogistisirte gegolten hatten, doch noch Phlogiston ausscheiben. Der metallische Arsenik galt als zusammengesetzt aus Phlogiston und weißem Arsenik (arseniger Saure), bis man ben letteren noch weiter, zu Arseniksaure, be= phlogistisiren lernte, und die Arseniksäure galt bann als ein einfacherer Körper, welcher mit weniger Phlogiston den weißen Arsenik als intermediäre, mit mehr den metallischen Arsenik als gesättigte Verbindung bilde; ganz vergleichbar damit, wie man in späterer Zeit in Sauerstoffverbindungen bes Urans und in solchen des Vanadins Körper als einfachere augenommen hat, welche nachher selbst noch als sauerstoffhaltig erkannt wurden, zum Vorscheine komme ober sich mit dem vorher in dem angewendeten Körper mit Phlogiston verbunden Gewesenen vereinige. Darin kamen, wie beträchtlich sie auch in der Aussassung von Einzelnheiten unter einander abwichen, die letzten bedeutenderen Anhänger der Phlogistontheorie überein.

Das Austreten des Phlogistons aus einem Körper ist im Allgemeinen von einem Freiwerben von Wärme begleitet; über die Ansichten, welche man bezüglich der letzteren hegte, habe ich hier kurz zu berichten. Wenige unter Denen, welche als lette Bekenner ber Phlogistontheorie uns hier in Betracht kommen, waren in bem Verständniß ber Wärmeerscheinungen soweit vorgeschritten als Cavenbish, ber bieselben als lediglich auf ber inneren Bewegung ber kleinsten Theilchen beruhend ansah. Fait Allen galt die Wärme als etwas Materielles: ein Wärmestoff wurde angenommen, welchen Viele allerbings als gewichtlos ober so gut als gewichtlos betrachteten, Andere hingegen, wie früher Bonle, noch als mit einem wahrnehmbaren Gewichte begabt. Bergman z. B. glaubte ermittelt zu haben, bag die brennbare Luft (das Wasserstoffgas) in 100 Theilen 79 Pblogiston und 21 gebunbenen Barmestoff enthalte; die Gewichtsveränberungen, welche eine Substanz bei demischen Beranderungen erleidet, konnten seiner Ansicht nach auch wesentlich auf der Menge des gebunden bleibenden oder des neuerdings gebunbenen Barmestoffes beruhen. Der Barmestoff felbst, für welchen man wiederum ebenso wie für andere Substanzen eine Berwandtschaftstafel construirte, war nach der Meinung Einiger identisch mit der Elementar-Feuermaterie ober mit dem Phlogiston, nach Anderen davon verschieben; ich erinnere an die E. 78 ff. besprochene, von Bergman getheilte Ansicht Scheele's, bak Phlogiston und bephlogistisirte Luft ober ein Bestandtheil der letteren bie Warme und bas Licht zusammenseten.

Darüber, auf was das Austreten des Phlogistons unter Feuererscheinung beruhe, waren die Ansichten auch getheilt. Viele hielten noch fest an der von Stahl aufgestellten Lehre, daß die Feuererscheinung durch eine besondere rasche wirbelnde Beweg

ung der Phlogistontheilchen bedingt sei, zu welcher die letteren durch die Anwesenheit gewisser anderer Theilchen, namentlich aber auch von Luft oder etwas Aehnlichem befähigt werden. Rach Anderen war Feuererscheinung nur das, den Austritt des Phlogistons begleitende gleichzeitige Freiwerden von Wärmestoff und Lichtstoff, und diese beiden Stoffe wurden manchmal als besiondere Zustandsarten Eines Elementes, manchmal als ganz versichiedene Stoffe, auch wohl (wie eben zu erinnern war) als Verstindungen aus denselben einsacheren Substanzen pach verschiedenen Berhältnissen betrachtet.

Mit der Anerkennung des Phlogistons in den durch Feuer veränderbaren Körpern und in solchen, die man aus anderen Grünben (ber Verkalkbarkeit durch Säuren 3. B.) als jenen ana= log zusammengesett betrachtete, verband sich, wie S. 118 f. noch= mals erinnert wurde, die Vorstellung, daß man bas zu jenen Körpern mit bem Phlogiston Vereinigte burch möglichst vollstän= diges Austreiben des ersteren Bestandtheiles zum Vorschein bringen könne. Etwas Phlogistonfreieres als die Vitriolsäure glaubte man nicht aus bem Schwefel, etwas Phlogiftonfreieres als den schwarzen Kupferkalk (bas Kupferornd) nicht aus dem Rupfer barftellen zu können; biefe Substanzen galten als Das, was in bem Schwefel, in bem Kupfer mit Phlogiston vereinigt iei. Im Laufe ber Zeit lernte man auch wohl aus Substanzen, die bis dahin als möglichst dephlogistisirte gegolten hatten, doch noch Phlogiston ausscheiben. Der metallische Arsenik galt als jusammengesetzt aus Phlogiston und weißem Arsenik (arseniger Säure), bis man ben letteren noch weiter, zu Arseniksäure, dephlogistisiren lernte, und die Arseniksäure galt bann als ein einfacherer Körper, welcher mit weniger Phlogiston den weißen Arsenik als intermediäre, mit mehr den metallischen Arsenik als gesättigte Verbindung bilde; ganz vergleichbar damit, wie man in späterer Zeit in Sauerstoffverbindungen des Urans und in iolden des Vanadins Körper als einfachere angenommen hat, welche nachher selbst noch als sauerstoffhaltig erkannt wurden, so daß die vorher als einfachere betrachteten Körper jetzt zu intermediären Verbindungen geworben sind.

In ber Erkenntniß, welche Körper zwischen anderen intermebiar seien, und in welcher Reihenfolge, war die Chemie schon unter ber Herrschaft und unter bem Einflusse der Phlogiston. theorie beträchtlich vorgebrungen; ich hatte bereits S 50 baran zu erinnern, mas sie in bieser Beziehung und in ber Gr: kenntniß, welche Vorgänge analoge sind, in jener Periode geleistet hat. Es waren Vorarbeiten von erheblichster Wichtigkeit für die Durchführung bes Lavoisier'schen Systemes: Vorarbeiten, welche mehrfach sich geradezu in bas neue Syftem übersetzen ließen, sobald einmal nachgewiesen mar, daß ein Weggang von Sauerstoff (ober Bereinigung mit bemselben) ba statt bat, wo man vorher Vereinigung mit Phlogiston (ober Weggang besselben) angenommen hatte, und daß in den Reihen zusammengehöriger Körper berjenige, welcher als einfacher burch Verbind: ung mit einem zweiten nach verschiebenen Verhältnissen die anderen bilbet, nicht an dem Ende der Reihe steht, an welchem ihn die Phlogistoutheorie vermuthete, sondern an dem entgegengesetzten. Was ich meine, wird aus bem jett besprochenen Beispiele bes Arseniks und ber Gäuren besselben, aus bem ichon früher mehrfach erwähnten bes Schwefels und ber Sauren besselben beut: lich; ich will nur noch zwei Beispiele zur Vervollständigung bes hier Gesagten auführen. Scheele's Arbeiten über ben Braun: stein und Gahn's sich anschließenber Nachweis, daß berselbe zu einem Metalle reducirt werden kann, ließen den Braunstein (unser Manganhyperoryb) als einen einfacheren Körper betrachten, welcher durch Zutreten von Phlogiston zu einer Substanz (Manganorybul) werbe, die der Vereinigung mit Sauren fabig sei, und durch Verbindung mit noch mehr Phlogiston zu einem Metalle (Mangan); Cavenbish betrachtete auf Grund seiner Untersuchungen die Salpetersaure als einen einfacheren Körper, welcher durch succesives Zutreten von Phlogiston in phlogistifirte Salpetersäure (salpetrige Säure), bann in Salpetergas (Stid und endlich in phlogistisirte Luft (Stickstoff) übergebe. oryb)

Mehrere Körper sind in dem Vorhergehenden als solche namhaft gemacht, von welchen man früher annahm, daß sie ein= sachere seien; berartige Körper wurden von ben Bedeutendsten unter den letten Vertretern der Phlogistontheorie als unzerleg= bare betrachtet. Dem Glauben an eine beschränkte Anzahl wirklicher Glemente entgegen betonte namentlich Bergman, bag man hierüber nur Bermuthungen haben könne, in der Chemie aber nur dem durch die Erfahrung Festgestellten Geltung zuzugestehen jei. Sieht man zu, welche Körper bei ihm als unzerlegbare beiprochen werden, jo findet man als dahin gehörig das Phlogi= pon, das Wasser, die ganz reine (s. g. dephlogistisirte) Luft, die nren Alkalien (bas flüchtige Alkali wurde als zusammengesett, namlich nachweisbar Phlogiston enthaltend betrachtet), die ver= schiedenen eigenthümlichen (bei ihm gerabezu als primitive be= zeichneten) Erden, die des Phlogistons so weit wie möglich beraubten Metallkalke und Metallfauren, die möglichst. dephlogisti= firten anberen Säuren. Aber Viele hingen allerbings damals noch von früher her überkommenen Aussprüchen und unklaren Borftellungen barüber an, daß zwischen ben einzelnen Gliebern mehrerer unter den eben genannten Classen einfacherer Rörper noch erkeunbare Beziehungen obwalten. Die ältere, auch von Becher ausgesprochene Behauptung, daß die Metalle auch einen i. g. mercurialischen Grundbestandtheil als gemeinsamen enthal= ten, findet sich noch bei Macquer als etwas ganz Beachtens= werthes wenn auch nicht mit Sicherheit Erwiesenes behandelt, und eben so weit geht das Festhalten an der Ansicht, der erdige Bestandtheil in allen Metallen könne wohl an sich eine und die= selbe Grundsubstanz sein. Der Meinung, daß die verschiedenen Erben alle nur Abanderungen Einer Elementarerbe seien, murbe E. 113 gedacht. Was Stahl barüber gelehrt hatte, daß alle i. g. Salze, die Säuren und die Alkalien, innige Verbindungen aus Erbe und Wasser seien, findet auch noch Zustimmung, und wieberum sprach noch Macquer sich in diesem Sinne aus, und daß die Alkalien mehr Erde in ihrer Mischung enthalten, als die Sauren. Aber mas die Sauren betrifft, so hat Becher's

und Stahl's Ansicht von Einer einfacheren berartigen Verbindung, beren Abanderungen in Folge des Zutretens noch anderer Substanzen in verschiebenen Berhältnissen die übrigen Sauren seien, und daß jene einfachere Verbindung ober Primitivsäure die Vitriolsäure sei, auch noch Anhänger. Nochmals ist Macquer zu nennen als einer ber Bebeutenbsten unter Denen, welche kurz vor dem Sturze der Phlogistontheorie es als wahrscheinlich betrachteten, die Salpetersäure sei nichts Anderes als Vitriolsäure verbunden mit Phlogiston in eigenthümlicher Weise burch einen Fäulnifvorgang; die Salzsäure solle (was jedoch noch nicht erwiesen sei) Becher's Ansicht gemäß eine Verbindung der Primitivsaure mit dem mercurialischen Grundbestand theil sein; die Phosphorsaure sei mit großer Wahrscheinlichkeit eine Perbindung aus Salzfäure und Phlogiston; die Pflanzenfäuren enthalten mahrscheinlich neben ber Primitivsaure noch Deliges (Phlogiston und Wasser) in inniger Vereinigung. Solche Ausichten vertrat noch Macquer in früheren seiner Schriften mit größerer Bestimmtheit, in späteren theilweise mit etwas mehr Zurückhaltung; aber auch Priestlen sprach noch gläubig von der Vitriolsäure als der Primitivsäure, von der Umwandelbarkeit der Salzfäure in Salpeterfäure und umgekehrt, und bei ber Beschreibung seiner Versuche über die Luftart, welche er aus Flußspath und Vitriolsäure in Glasgefäßen entwickelte und als flußsaure Luit bezeichnete, betrachtete er es als erwiesen, daß dieselbe Vitriol fäure sei, vere inigt mit soviel Phlogiston, daß diese luftförmig werbe, und außerbem noch mit einer gewissen Menge bes erbigen Bestandtheiles des Flußspathes. — Daß solche Ansichten bei Mannern wie die eben genannten noch in solcher Beise be sprochen und theilweise wenigstens vertheidigt murben, barf nicht vergessen werben, will man sich ein unparteiisches Urtheil über jene Zeit bilden; aber auch nicht, daß bamals bereits unter den Anhängern der Phlogistontheorie Mehrere selbstständig den Un werth berartiger allgemeinerer Bermuthungen erkannt und mas sie zur Berichtigung einzelner hierhergehöriger irriger Behaupt ungen beigetragen haben.

Ich habe Dem, was im Vorhergehenden bezüglich der bis zu Lavoisier's Eingreifen in die Chemie erworbenen Kenntnisse und aufgestellten Ansichten berichtet wurde, noch Einiges hinzusufügen, was mir von Erheblichkeit dafür zu sein scheint, eine richtige Vorstellung von der Entwickelungsstufe zu gewinnen, auf welche die Chemie in jener Zeit gekommen war.

Es ist carakteristisch, wie auseinanbergehend bamals noch bezüglich ganz allgemeiner und principiell wichtigster Fragen die Beantwortungen waren: ob bem Wärmestoff z. B. positive Edwere wie anberen Rörpern, ober gar feine Schwere, ober nega= tive Schwere zukomme; ob das Phlogiston im freien Zustande darstellbar sei ober nicht; u. A. Bei aller Zähigkeit in bem kesthalten an gewissen einmal ergriffenen Vorstellungen: z. B. daß ein und derselbe Grundbestandtheil in allen durch Feuer veränderbaren Körpern enthalten sei, mar in Beziehung auf viele andere bedeutsame Punkte eine beträchtliche Verschiebenheit, ein rascher Wechsel ber Unsichten vorausgegangen. Gine erhebüchere Stetigkeit in der Bearbeitung theoretischer Aufgaben wird für damals noch vermißt. — Die Chemie beginnt kaum, aus einer Zeit herauszugehen, welche charakterisirt ist baburch, baß die Erkenntniß eines bis dahin begangenen Jrrthums in einen neuen Jrrthum überschlagen läßt. Die Bekampfung ber Lehre, daß das Feuerbeständige in den Körpern so als Bestandtheil, als i.g. salziges Princip derselben präexistire, wie es nach der Einwirkung des Feuers zum Vorscheine kommt, hatte van Helmont, Bonle u. A. die Präexistenz der Alkalien in den Pflanzen be= streiten lassen. Den Glauben an die negative Schwere der Feuer= materie, und daß beghalb nach dem Austreten ber letzteren aus den Metallen ber Rückstand, ber Metallkalk, schwerer wiegen muffe, hatten Bonle, Becher u. A. mit der Behauptung befämpft, daß ım Gegentheile bei der Verkalkung wägbare Feuermaterie dem Me= tallkalke zutrete und für diesen die Gewichtsvermehrung verur= sache; und Kunckel, Stahl u. A. waren, indem sie sich gegen diesen letteren Jrrthum aussprachen, wieber in einen anderen gefallen: bas Schwererwerben metallischer Substanzen bei ber

Berkalkung beruhe barauf, daß dieselben bichter werben. Die rich= tigere Erkenntniß der Ursache dieser Erscheinung wird im All= gemeinen als erst durch Lavoisier veranlaßt betrachtet, und allerbings haben die Arbeiten bes Letteren auch für Solche, welche ber Phlogistontheorie noch anhingen, zur Anerkennung beigetragen, daß der eine Bestandtheil ber Luft, die s. g. dephlogistisirte Luft, diese Gewichtszunahme bewirke: zu der Vorstellung nämlich, daß diese Luftart zusammen mit dem vorerst aus den Metallen an sie getretenen Phlogiston sich mit Dem, was neben bem letteren im Metall enthalten gewesen sei, zu bem wirklich barstellbaren De= Aber es ist doch baran zu erinnern, daß tallkalke vereinige. bereits früher eine solche ober eine nahekommenbe Erklarung erfaßt mar. Schon in ber erften Hälfte bes siebenzehnten Jahr= hunderts hatte in Frankreich Rey die Gewichtszunahme bei der Berkalkung auf Rechnung ber babei absorbirten Luft geschrieben, in der zweiten Hälfte besselben Jahrhunderts Mayow in England den activeren Theil der atmosphärischen Luft als diese Gr= scheinung bewirkend betrachtet (vgl. S. 116); und wie wirkungslos auch die Aufstellung dieser Ansichten im Allgemeinen geblieben war: um die Mitte bes achtzehnten Zahrhunderts sprach boch wieder Pott in Deutschland mit Bestimmtheit davon, das Schwererwerben der Metalle bei ber Verkalkung beruhe, wenn nicht barauf baß sie babei bichter werben, auf bem Zutreten ichwerer Lufttheilchen.

Die vor Lavoisier herrschend gewesenen Theorien zogen mehr die qualitativen als die quantitativen Vorgänge in Bestracht; zunächst, und meistens ausschließlich, waren es die ersteren Erscheinungen, welche man zusammenzusassen und zu erklären suchte. Von den frühesten Zeiten an, für welche man das Vorshandensein chemischer Theorien kennt, dis nach der Mitte des achtzehnten Zahrhunderts war Dies der Fall. Eigenschaften der Körper suchte man aus den Annahmen über die Zusammenssehung berselben zu erklären: durch die Hypothese eines schwesseligen und eines mercurialischen Bestandtheiles in den Wetallen

während des Mittelalters, durch die Lehre von den s. g. allge= mein verbreiteten demischen Principien in späterer Zeit, durch die vom Phlogiston, durch die von der Feuermaterie als dem Träger der Rausticität in bem Aeptalt und ben ätzenden Alka= lien, durch die von Einer Säure als einfachster, welche in allen Säuren als Ursache ber gemeinsamen Eigenschaften berselben enthalten sei, u. s. w. Die Gewichtsverhältnisse murben nur nebenbei in Betracht gezogen; aber boch murbe im Ganzen das Princip bereits anerkannt, daß das Schwererwerden einer Zubstanz bei chemischer Veränderung bas Zutreten von Etwas zu ihr, bas Leichterwerden berselben bas Weggehen von Etwas von ihr anzeigt. Bestritten war die Gültigkeit dieses Principes allerbings von Denen, welche die Feuermaterie ober bas Phlo= giston als etwas absolut Leichtes, von ber Erbe weg Strebenbes ansahen; aber diese Ansicht gehörte niemals zu den bei ben Chemikern eigentlich herrschenden. Unklarheit und Verwirrung für die Anwendung dieses Princips war allerdings auch badurch veranlaßt, wie Einige das Gewicht eines Körpers je nach dem Bechsel der Dichtigkeit desselben selbst für veränderlich hielten, Einzelne sogar es als durch Versuche festgestellt betrachteten, daß bas (Bewicht eines Körpers nach einer chemischen Beränberung desselben und bann bewirkter Zurückführung in ben ursprüng= lichen Zustand ein anderes sein könne als vorher. Aber so ge= wiß alles Dieses in früherer Zeit und bis zu dem Sturze ber Phlogistontheorie vorgekommen ist: im Ganzen war jenes Prin= cip, dessen Geltendmachung gewöhnlich erst für eine spätere Zeit und speciell für Lavoisier beausprucht wird, schon viel früher erkannt und in Anwendung gebracht. Wie bestimmt hatte schon in der ersten Hälfte des siebenzehnten Jahrhunderts van Hel= mont hervorgehoben, daß Metalle nach bem Ginführen in die verschiedenartigsten Verbindungen wieder mit den ursprünglichen Eigenschaften und namentlich mit bem ursprünglichen Gewicht abgeschieden werden können, und daß Dieses auch für andere Körper, z. B. Kieselerbe, gilt; wie bestimmt betrachtete in ber zweiten Hälfte besselben Jahrhunderts Bonle bas Schwerer= Ropp, Entwidelung ber Chemie.

werden eines Körpers bei chemischer Veränderung besselben als zuverlässig beweisend, daß hierbei dem Körper Etwas zutrete, und gerade die sichere Ueberzeugung von der Richtigkeit dieses Princips war es ja, welche ihn die Gewichtszunahme bei der Verkaltung von Metallen als auf dem Zutreten von Feuerma terie — als dem Einzigen, was nach seiner Ansicht bei den von ihm angestellten Versuchen zutreten konnte — beruhend betrach ten ließ. Welche Irrthumer um das Ende des siebenzehnten, im Anfange des achtzehnten Jahrhunderts in Beziehung auf quantitative Bestimmungen begangen, in Erklärungen ber quan titativen Verhältnisse enthalten sind: jenes Princip wird im Ganzen anerkannt, und weil Dies der Jall ist, sucht man Rochen schaft für (nach damaliger Auffassung) scheinbar entgegenstehende Thatsachen burch solche Behauptungen, daß bas Gewicht eines Körpers auch von der Größe des durch ihn erfüllten Raumes abhänge, u. a., zu geben. Zu einer Zeit, wo die Phlogision theorie noch gar nicht in Frage gestellt war, geschah Dies, 3. B. bezüglich der Gewichtszunahme bei der Verkalkung von Metallen (vgl. S. 127 f.); aber namentlich ist hier baran zu erinnern. wie ganz wesentlich die Berücksichtigung quantitativer Verhältnisse und die Anerkennung des Princips, daß das Leichterwerden eines Körpers bei chemischer Veränderung desselben das Weggehen von Etwas und das Schwererwerben das Zutreten von Etwas anzeigt, Black schon bamals richtig erkennen ließ, auf was ber Unterschied zwischen ben ätzenden und ben milden alka lischen Substanzen beruht (vgl. S. 58 f.). Und auch spätere hervorragende Vertheidiger ber Phlogistontheorie haben die Gul tigkeit dieses Princips nicht mehr als in Frage kommend be trachtet. Riemand wird Cavendish, diesen physikalisch und mathematisch so ausgebilbeten Forscher (er und Bergman be saßen Renntnisse in der Mathematik, wie wohl nur höchst we nige Chemiker vor und nach ihnen), Dessen fähig halten, daß ei bezweifelt habe, eine Verbindung wiege so viel als ihre Bestand theile zusammengenommen; gerade das Gegentheil bezeugen seine. auch seine frühesten Arbeiten. Bergman sprach es bestimmt

aus, die Zunahme des Gewichtes eines Körpers könne nicht anders - ausgefaßt werden, als so, daß demselben etwas anderes Masterielles zutrete; und wenn er den absoluten Phlogistongehalt der Holzkohle, den Gehalt an Wärmestoff in der brennbaren Lust u. A. angeden zu können glaubte, so stützte er sich gerade daraus, daß ein Körper so viel wiegen müsse, als seine Bestandscheile zusammengenommen: Das, was ihm von dem Gewicht eines der genannten Körper bei seinen unrichtigen Ermittelungen Dessen, was sonst noch darin enthalten sei, ungedeckt blieb, des trachtete er als das Gewicht jener sonst noch darin angenommes nen Bestandtheile ausdrückend; in Anerkennung und Anwendsung der so eben hervorgehobenen Wahrheit glaubte er in einem Falle den Gehalt an Phlogiston, in einem anderen den an Wärmestoff aus der Disserenz (dem Desicit) erschließen zu können.

In welchen Beziehungen die Gewichte von Verbindungen und die ihrer Bestandtheile stehen, war also unter der Herr= jhaft der Phlogistoutheorie bereits erkannt. Die Anwendung dieser Erkenntniß führte, je nach ber Genauigkeit ber zu Grunde gelegten experimentalen Bestimmungen, bald zu richtigeren, bald zu irrigen Folgerungen über die Zusammensetzung gewisser Körper; zu einer Prüfung und Berichtigung ber von Stahl aufgestellten Lehren über die Verbrennung und Verkalkung auf Grund dieser Erkenntniß war man in der von uns bisher be= trachteten Zeit allerdings noch nicht gekommen. Aber baß bie letten Anhänger der Phlogistontheorie der Erfassung quantita= tiver Borgange keineswegs unzugänglich waren, zeigt uns außer dem schon in Erinnerung Gebrachten auch noch, daß hierauf Bezügliches von solcher Wichtigkeit, wie die Constanz der Aequi= valenzverhältnisse verschiebener Sauren ober verschiedener Basen, durch Forscher aufgefunden worden ist, welche von der Bahrheit jener Theorie noch ganz überzeugt waren. Speciellere Angaben hierüber verschiebe ich indessen besser bis bahin, wo ich über die Erkenntniß der Regelmäßigkeiten zu berichten habe, welche die Zusammensetzungsverhältnisse chemischer Verbindungen beherrschen.

Die vorhergehende Zusammenstellung läßt ersehen, was die Chemie in der Entwickelung, zu welcher sie dis vor dem Sturze der Phlogistontheorie gekommen war, an Kenninissen besaß, an Irrthümern festhielt. Ich denke nicht, daß noch eine Hervorhedung einzelner Punkte nöthig wäre, darüber urtheilen zu lassen, ob die Chemie schon damals als Wissenschaft aufgefaßt, wissenschaftlich betrieben wurde \*). Dafür, daß man sich hierüber beschaftlich betrieben wurde \*).

<sup>\*)</sup> Aber nicht versagen kann ich mir, das Urtheil hierher zu setzen, welches Berthollet in seiner Statique chimique (T. II, Paris 1803, p. 19 8.) bezüglich ber Beit fällte, bie Lavoisiers Eingreifen in Die Chemie vorausging; er gebenkt babei auch einzelner französischer Chemiker, deren frühere Arbeiten noch unter Anerkennung der Phlogistontheorie ausgeführt waren, von seinen eigenen, selbst so bedeutenden Leiftungen aus dieser Beit schweigend. C'était une époque heureuse pour la chimie, sagte Berthollet, que celle où Black venait de jeter les fondements de la théorie de la chaleur; où Priestley découvrait par des procédés nouveaux, un grand nombre de substances négligées jusque-là; où Cavendish alliait aux recherches les plus délicates de la chimie l'application d'une physique lumineuse; où Bergman ordonnait tous les procédés qui servent à diriger l'action chimique, et à en classer leeffets; où 8 cheele découvrait des terres, des métaux, des acides. des combinaisons; où Guyton établissait une communication entre toutes les opinions, et les balançait; où Fourcroy commençait à proclamer avec éclat les découvertes rapides auxquelles il contribuait. Tout-à-coup les expériences de Lavoisier dévoilèrent une grande partie des phénomènes que les chimistes étaient obligés de laisser sans explication, ou dont ils ne donnaient qu'une interprétation incomplète, au moyen d'une supposition idéale à laquelle ils prétaient l'importance de la réalité, et lui assurèrent la première place parmi les chimistes français. Sollte ber Borwurf ungureichenber Sachkenntniß

ausspreche, sind in dem Vorstehenden mohl reichende Gründe enthalten, und es läßt auch wohl ersehen, wie viel schon vor Lavoisier richtig erkannt war, wie viel auch von allgemeineren Lehren bereits so ausgebildet war, daß es in die der Chemie durch Lavoisier gegebene Gestaltung, immer noch wichtige Grundlagen bieser Wissenschaft ausmachenb, über= gehen konnte und in ihr zunächst fortbauerte: mehr, als häufig angenommen wird. Die Chemie als Wissenschaft batirt nicht erst seit Lavoisier, wenn Dieser auch für fundamentale Fragen die bis dahin gegebenen Antworten als irrige nachwies und andere zur Anerkennung brachte, und wenn er auch einer anderen Forschungsweise, als die bis dahin vorzugsweise benützte mar, Geltung verschaffte. Die Aufgabe ber Chemie blieb unverändert, wie sie schon früher erfaßt war; aber die Mittel, diese Aufgabe zu lösen, wurden burch Lavoisier vervollkommnet und eine neue Lehre, die Zusammensetzung ber verschiedenen Körper und die Deutung ber wichtigsten Vorgange betreffend, murbe durch ihn eingeführt. Eine Umgestaltung ber Ansichten wurde burch La voi sier innerhalb einer bereits bestehenden Wissenschaft be= wirkt; diese Wissenschaft selbst aber wurde nicht erst burch diese Umgestaltung begründet, so wenig wie ein Staat erst mit einer Revolution, die auf dem vorher bereits geeinten Gebiete neue Grundsate zur Geltung bringt und die Staatsform sich anbern läßt, seine Existenz beginnt. — Wie die Umwälzung in unserer Bissenschaft sich vollzog und die letztere in eine neue Zeit eingeleitet murbe, haben wir jest zu betrachten.

Berthollet zu richten sein, wenn Dieser von der Zeit, in welcher Lavoisier's Einsluß sich noch nicht geltend gemacht hatte, mehr rühmte, als es in neuerer Zeit im Anschluß an die Behauptung, daß die Chemie als Bissenschaft erst durch Lavoisier begründet worden sei, geschehen ist?

## Die Aeform der Chemie durch Lavoisier.

Was die Phlogistontheorie überhaupt der Chemie leisten konnte, hatte sie gegen den Beginn des letzten Viertels des vorigen Jahrhunderts erfüllt. Sehr gering hat man, mas sie unserer Wissenschaft genützt habe, oft angeschlagen; daß sie aufgestellt wurde und längere Zeit herrschend war, ist von Bielen als ein Hinderniß für die Ausbildung der Chemie, nicht als eine Stufe bes Vorschreitens bezeichnend betrachtet worden. Ob für die Entwickelung ber Chemie ber Durchgang burch eine solche Art ber Busammenfassung und Deutung von Thatsachen, wie sie biefe Theorie gegeben hat, eine Nothwenbigkeit gewesen sei ober eine Verirrung, läßt sich schwer entscheiben; bas Erstere läßt sich nicht geradezu baraus schließen, wie der Entwickelungsgang in Wirklichkeit war, und bas Lettere nicht durch Construction darthun, wie die Chemie in Verfolgung einer anderen Richtung früher auf eine Stufe habe gelangen können, auf welche sie jich erst später erhoben hat. Eher verdient vielleicht Beachtung, daß bie vorzugsweise Berücksichtigung qualitativer Vorgange, wie fie gerabe in der Phlogistontheorie ihren Ausdruck fand, Dem babe vorausgehen muffen, daß auch die quantitativen Verhältnisse mit in Betracht gezogen werben konnten. Aber namentlich barf man für die Beurtheilung der Phlogistontheorie und wie sie auf die Kör derung unserer Wissenschaft eingewirkt hat, nicht lediglich die Irrthümer der Zeit, wo diese Theorie Weltung hatte, ber bej. seren Grkenntniß der späteren Zeit gegenüber stellen, sondern auch an Das hat man zu benken, was jene Zeit, unter bem sinflusse ber in ihr herrschenden Theorie, der wiederum ihr vorsausgegangenen gegenüber an Fortschritten aufzuweisen hat.

Die Phlogistontheorie hatte in dem Anfange des vor gen Sahrhunderts, bei ungenügender Begründung und trop aller Irrthumer welche sie einschloß, Erhebliches geleistet. Wie Dies auch für später aufgestellte und zu Ansehen gekommene Theorien der Fall war, selbst für jett noch leitende der Fall ist, stützte ne sich weniger auf einen strengen Beweis bes ihr zu Grunde Liegenden als darauf, daß das Zugeständniß ihrer Behaupt= ungen Nebersicht über viele Thatsachen, Zusammenfassung berselben in Form einer einfachen Erklärung, Voraussicht neuer That= jachen gewährte. Aber Thatsachen von ganz anderer Orbnung als die, von welchen bei der Aufstellung der Phlogistontheorie ansgegangen mar, traten später stärker hervor ober murben rann gefunden, und vergeblich mühte man sich ab, auch für sie tie Vorstellungen der älteren Lehre in befriedigender Weise in Anwendung zu bringen. Die Phlogistontheorie war schon um 1770 etwa unzureichend geworden, das während ihrer Herrschaft Ertannte zusammenzufassen und consequent zu deuten; und ben in den nächstfolgenden Jahren selbst von ihren Anhängern auß= geführten Arbeiten gegenüber erwies sie sich noch mehr als un= zulänglich. Das bezeugt die Uneinigkeit der Vertreter dieser Theorie zu jener Zeit, wie gewisse neu entbeckte Thatsachen in Uebereinstimmung mit berselben aufzufassen und zu erklären jeien; bas beweist, wie ganz anders im Vergleiche zu früher sich die Darlegung bieser Lehre gestaltet hatte. Stahl konnte noch jeine Phlogistontheorie unter steter Anlehnung an Thatsachen, gleichsam aus benselben entwickeln: die Thatsachen in ben Vor= dergrund stellen und aus ihnen jene Theorie in einfacherer Weise jolgern. Für die Späteren war die Sache anders geworden; sie mußten durch die Theorie vorerst dafür befangen machen, daß man im Glauben an sie die Thatsachen kennen lerne und die von ihr gegebenen Deutungen acceptire; bem Unterricht in ber Chemie, wie er ihn vorfand: wie derselbe in den Vorlesungen,

burch die Lehrbücher gegeben murbe, machte Lavoisier\*) mit Recht ben Vorwurf, daß vor dem Bekanntmachen mit That: sachen schon allgemeine Lehren über die Grundstoffe u. A. gegeben werben, beren Verständniß die Bekanntschaft mit ben Thatsachen voraussetzt (was allerdings, aber ohne daß jener Vorwurf daburch entkräftet wurde, in ähnlicher Weise auch noch in neuerer Zeit vorkommt). — Die späteren Anhanger ber Phlogistontheorie erkannten allerdings nicht, daß diese nicht mehr genügte; immer noch glaubten sie an die von Becher und Stahl eingeschlagene Betrachtungsweise als an biejenige, mit welcher sich alles in der Chemie zu Findende in Uebereinstimmung muffe bringen lassen. Ginem alternden Manne mar bas phlogistische System gegen bas Enbe seines Bestehens vergleichbar geworden, welcher vorzugsweise auf Das blickt und nur Das als maßgebenb betrachtet, mas er selbst in seiner besten Zeit gearbeitet hat, alles zu seiner Kenntniß kommende Reue ben Lehren und Auffassungen anzupassen sucht, die er sich damals ausgebildet und seitbem für mahr gehalten hat, und alles Das für weniger erheblich hält, was mit jenen Auffassungen unverträglich ist.

Waterialien, welche zu einer Umgestaltung bes chemischen Lehrgebäubes Veranlassung hätten geben können, lagen schon um die Mitte bes vorigen Jahrhunderts vor und mehrten sich in den folgenden Decennien; die Forschungsweise, welche Black zu einer berichtigten Erkenntniß der Beziehung zwischen den äkenden und den milden alkalischen Substanzen geführt hatte, würde, wenn auf die Betrachtung der Beziehung zwischen den Metallen und den Metallkalken angewendet, auch für diese eine Widerlegung des dis dahin für wahr Gehaltenen ergeben haben. Aber an eine ernstliche Prüfung der einmal zur Geltung gekommenen Lehre über das Phlogiston und die Vorgänge, bei welchen man ihm eine Rolle zutheilte, dachten die bedeutendsten Repräsentan ten der Chemie im dritten Viertel des vorigen Jahrhunderts

<sup>\*)</sup> In der Borrede zu jeinem Traité de chimie.

nicht; sie waren von bem herrschenden Dogma befangen. Beseitigung des letzteren erfolgte auch nicht durch allmälige Be= richtigung, so daß die Arbeiten mehrerer auf einander folgender Chemiker stufenweise zu berselben geführt hätten, sonbern inner= halb kurzerer Zeit durch einen, in dem Verlauf eines Jahrzehn= tes etwa durch besseres Beachten früher schon bemerkter That= sachen und das Hinzukommen verschiedener wichtiger Entbeckun= gen vorbereiteten Angriff auf dasselbe, bessen siegreiche Durch= führung eine Umgestaltung bes ganzen chemischen Systemes zur Folge hatte. Davon, daß für die Chemie eine Revolution noth= wendig sei, hatte man schon früher gesprochen, aber in ganz anderer Richtung hatte man diese erwartet. Um die Mitte bes achtzehnten Jahrhunderts findet man bei Solchen, welche eine Gleichstellung der Chemie mit anderen Zweigen der Naturwis= senschaft noch vermißten, die Hoffnung geäußert, daß die bis da= hin von der Physik gegenüber der Chemie beauspruchte Zuperio= rität zurückgewiesen und bas Verhältniß umgekehrt werben möge; für eine Revolution, welche Dies bewirke, musse ein ba= zu ganz besonders begabter Mann erstehen\*). Die Revolution tam, aber innerhalb der Chemie selbst; für Lavoisier, welcher fie durchführte, trifft Manches von Dem zu, was früher als Er=

<sup>\*)</sup> In dem Artikel Chymie in der von Diderot und d'Alembert herausgegebenen Encyclopédie klagte Benel barüber, daß so häufig noch mißverstanden und unterschätzt werde, was die Chemie leisten solle und tonne, und außerte er sich über die Schwierigkeiten, welche ber Berichtigung solcher irriger Ansichten im Wege stehen. Il est clair, sagte er ba, que la révolution qui placeroit la chymie dans le rang qu'elle mérite, qui la mettroit au moins à côté de la physique calculée: que cette révolution, dis-je, ne peut être opérée que par un chymiste habile, enthousiaste et hardi, qui se trouvant dans une position favorable, et profitant habilement de quelques circonstances heureuses, sauroit réveiller l'attention des savans, d'abord par une ostentation bruyante, par un ton décidé et affirmatif, et ensuite par des raisons, si les premières armes avoient entamé le préjugé. Dieser neue Paracels us habe zu behaupten: alle Jrrthumer, welche die Physik verunstalten, kommen bavon, bag bie Physiter von der eigentlichen Grundlage der Physit: der Chemie, Richts verstehen.

folg sichernd betrachtet worden war, aber mit Fähigkeiten war er auch ausgerüstet, welche weit über die vorher für erforberlich gehaltenen hinausgingen.

Lavoisier (1743-1794), bessen Frankreich mit Recht als eines seiner größten Forscher sich rühmt, hatte für seine wissenschaftliche Thätigkeit eine breite Basis gelegt. Mit ver= schiebenen Zweigen der Naturwissenschaft hat er sich beschäftigt: außer mit Chemie in jungeren Jahren namentlich mit Botanik, Mineralogie, Astronomie; mit mathematischen Kenntnissen ausgerüstet trat er der Physik nicht nur näher, als die Meisten unter den Chemikern jener Zeit, sondern in einzelnen Theilen der Physik hat er als selbstständiger Förderer gewirkt. Aber na= mentlich für die Entscheidung chemischer Fragen brachte er Me= thoden und Hulfsmittel in Anwendung, welche, jett ber Chemie als ganz zugehörig betrachtet, doch bamals fast mehr als phusttalische angesehen wurden. Charakteristisch ist allerdings, wie er öfters die Beantwortung einer chemischen Aufgabe auf die Rest= stellung einer physikalischen Gigenschaft zurückzuführen suchte: frühe schon z. B. die Bestimmung bes Gehaltes ber Lösung eines Salzes o. Al. an dem legteren auf die des specifischen Gewichtes der Flüssigkeit; einflußreicher aber war noch, wie er Bestimmungen, welche die meisten Chemiker ber bamaligen Zeit den Physikern überließen: genauere Wägungen und Messungen, in der Chemie selbst zu Ausgangspunkten für Echlußfolger= ungen zu machen wußte, welche die Grundlehren der letteren Wissenschaft betreffen: die Erkenntniß ber chemisch einfachsten Rörper und der Urt, wie die übrigen aus den ersteren zusam= mengesett sind. Wohl hatten ichon vor Lavoisier Biele unter den Chemikern Gewichtsbestimmungen, Biele auch Bolumbestim mungen bei ber Untersuchung gasförmiger Substanzen vorgenom men, aber Reiner — auch Cavendish nicht, welcher berartige Versuche mit einer für seine Zeit so hoch anzuschlagenden (vicnauigkeit auszuführen mußte — hat die in dieser Richtung zu

erhaltenden Resultate als solche erkannt und benutt, welche zunächst die Stahl'sche Lehre entbehrlich machen und dann zur völligen Berwerfung berselben hindrängen.

Der physikalische Charakter, wenn ich mich so ausbrucken barf, ber chemischen Untersuchungen Lavoisier's hebt die letz= teren wesentlich vor benen weitaus der Meisten, die zu jener Zeit auf bem Gebiete ber Chemie forschten, hervor. Unter ben Letteren waren hingegen Viele, beren Kenntnisse innerhalb ge= wisser Theile der Chemie die Lavoisier's überwogen. Dieser war in der Schule G. F. Rouelle's gebildet, eines verdienst= vollen Chemikers und damals in Frankreich hochgeschätzten Lehrers unserer Wissenschaft. In der analytischen Chemie war man in= bessen zu jener Zeit in Frankreich nicht so weit vorgeschritten, als in anderen Ländern: als in Deutschland namentlich, wo Marggraf bereits die verschiebenen Säuren und Basen, selbst wenn sie nur in geringen Mengen vorhanden waren, mit großer Geschicklichkeit zu erkennen wußte. Daran wird man erinnert, wenn man in Lavoisier's früheren Arbeiten befrembende An= gaben barüber 3. B. finbet, wie außerst einfach, nur Gin Galz enthaltend, gewisse Mineralwasser zusammengesetzt seien, in welchen noch Anderes gelöst ist, was schon damals hätte nach= gewiesen werben können, ober über die Bildung von Vitriol= fäure (Schwefelfäure) bei ber Berbrennung bes Schwefels, u. A. Aber es mare fleinlich, auf die Begehung solcher Jrrthumer bei der Betrachtung eines Mannes Gewicht legen zu wollen, welcher für die Erkenntniß der Zusammensetzung der Körper so Emi= nentes geleistet hat: Umfassenderes als alle seine Zeitgenossen, wenn auch unter biesen Mehrere, namentlich Bergman und Ecele, mit ben Hulfsmitteln ber analytischen Chemie, was den Nachweis und die Unterscheibung einzelner Substanzen betrifft, sich vertrauter gezeigt haben. Jede Vergleichung wird in= bessen hier schwierig, sofern die Richtungen, in beren Verfolg= ung sich die Letztgenannten ausgezeichnet haben, nicht von La= voisier in der Absicht selbstständigen Forschens eingeschlagen wurden, welcher seinerseits in ganz anderer Weise, über die

Hindernisse hinaus, welche eine weniger genügende Bekanntschaft mit gewissen Einzelnheiten Anderen hätte bereiten können, die Chemie vorwärts gebracht hat.

Lavoisier hat ein neues chemisches System innerhalb ver= hältnißmäßig kurzer Zeit zur Geltung gebracht burch eine Reibe eigener, in ber Erkenntniß neuer Wahrheiten, in Sicherheit be= züglich ber Darlegung derselben stetig vorschreitender Untersuch= ungen, und durch richtige Benutung der von Anderen zu jener Beit erhaltenen Resultate, welche er vielfach besser zu beuten mußte, als Die, welche sie gefunden hatten. Gehr wichtige That= sachen, welche wesentlichste Materialien zu ber Errichtung bes Lavoisier'schen Systemes abgaben, wurden durch Andere ent= beckt: wiederholt gerade zu der Zeit, wo Lavoisier ihrer Weiterführung der begonnenen Reform der Chemie bedurfte. 3ch erinnere baran, daß Banen 1774 die Aufmerksamkeit der Chemiter auf die Reducirbarkeit des s. g. Quecksilberkalkes ohne Zusat einer als phlogistonhaltig betrachteten Substanz lenkte, daß Priestlen in bemselben Jahre das Sauerstofigas entbeckte und Cavendish 1781 die Thatsache (daß Wasser bas Product ber Verbrennung des jett als Wasserstoff bezeichneten Gases ist), welche die Grundlage der Erkenntniß der Zusammensetzung des Wassers abgab. Was Lavoisier solchen Entbedungen Unberer für die Durchführung seines Systemes verbankte, ist oft unterschätzt, manchmal überschätzt worden. Wichtige Theile ber Lehre, die er aufstellte und ausbildete, waren es allerdings, welche ihm durch diese Thatsachen bekannt murden; theilweise die von Lavoisier selbst bis dahin vergeblich gesuchten Antworten auf gewisse Fragen. Wohl kann man es als wahrscheinlich betrachten, daß sein Scharffinn, sein methodisches Forschen ihn dieselben Thatsachen auch noch hatte finden lassen; indessen lagt sich auch andererseits sagen, zu der Zeit, wo Lavoisier arbeitete, sei die Phlogistontheorie für die Erklärung der unabhängig von ihm entdeckten Thatsachen bereits so unzureichend geworden, daß sie ber Beseitigung boch wohl nicht entgangen ware. Solche Ber= muthungen schmalern nicht das Verdienst Anderer, nicht das Lavoisier's; aber die erstere Betrachtung kann leider Lavoissier nicht gegen den Vorwurf entschuldigen, daß er ihm bestannt gewordene Entdeckungen Anderer als von ihm selbstständig gemachte sich anzueignen gesucht hat\*). — Welche Wichtigkeit

<sup>\*)</sup> Das ist eine Trübung an dem wissenschaftlichen Charakter bieses großen Mannes, welche feine oratorische Schönfarberei, wie biefe auch versucht worden ist, wegzuschaffen vermocht hat. Es handelt sich hier nicht einfach um Prioritatsstreitigkeiten im gewöhnlichen Sinne: ob La voisi er oder ein Anderer Etwas früher entbedt habe, sondern darum, ob Lavoisier Das, was ihm von Entdedungen Anderer befannt geworben war, benützt und verschwiegen ober so gedreht habe, daß ihm die Priorität ober doch die Selbstständigkeit der Entdeckung zuzuerkennen wäre. Leider kann man sich ber Ueberzeugung nicht verschließen, daß Lavoisier in einer Anzahl von Fällen den Grundsaten nicht treu geblieben ist, welche er jelbst bezüglich ber Wahrung Dessen, was Anderen angehört, ausgesprochen hatte (Il m'importe - schrieb er im Dezember 1771 bei ber nachträglichen Mittheilung ber Bersuche eines Anderen über einen von ihm behandelten Gegenstand — que le Public soit convaincu, le plutôt possible, que je n'ai point l'intention de m'approprier le travail d'autrui; et je suis convaincu que la délicatesse en Littérature et en Physique n'est pas moins essentielle qu'en Morale; Journal de Physique, T.IV, p. 452). Lavoisier's Anhänger selbst haben sich bezüglich ber wichtigften Falle biefer Art in einer Beise ausgesprochen, bie ganz bezeichnenb ift. Lavoisier, welcher 1774 in seinem Hause von Brieftley mit der Entdedung bes später als Sauerftoff benannten Gases befannt gemacht worben war, hat nachher, ohne den Letteren zu nennen, die Entdeckung dieses Gases beschrieben und sie als selbstständig gemacht auch später noch bean= iprucht (vgl. außer dem in dem Folgenden Berichteten auch meine Geschichte der Chemie, III. Theil, S. 204 f.); Berthollet (Statique chimique, T. I, p. 6) nannte Brieftlen, und nur Diesen, als Entbeder bes Sauerstoffs, und Lavoisier als Den, welcher sofort erkannt habe, in welche Berbindungen dieser Körper eingeht. Lavoisier hat in der Abhandlung über das Baffer als einen zusammengesetzten Körper, welche in die 1784 veröffentlichten Memoiren der Pariser Afademie für 1781 aufgenommen ist (Oeuvres, T. II, p. 334 ss.), seinen 1783 gemeinsam mit Laplace zum 3wede ber Ermittelung, was bei ber Berbrennung ber brennbaren Luft (bes Bafferftoffgases) resultire, ausgeführten Bersuch als einen selbstständig geplanten beschrieben und beiläufig bemerkt, von einem der Buschauer bei bemfelben, Blag den, hatten sie erfahren, daß Cavendish bereits bei Bersuchen, biese Luftart in geschloffenen Gefäßen zu verbrennen, eine

sier im Vereine mit den Ergebnissen seiner eigenen Arbeiten Mag man auch jagen, daß die Methode, welche Lavoisier zu der Berichtigung der Ansichten über die Berbrennung und damit zu der Umgestaltung des chemischen Enstemes führte, die bereits für die bessere Ertenntnik eines anderen Gegenstandes von Black (vgl. E. 59 f.) benutt gewesene war, daß nicht Lavoister zuerst die Unzulänglichkeit früherer Bersuche und Grtlärungen eingesehen babe, daß Ansichten, wie er selbit sie im Beginne seiner reformatorischen Thätigkeit gehegt, schon vor ihm ausgesprochen worden waren und daß der Erfolg dieser Thatigfeit großentheils auf der Renntniß von Thatsachen beruhte, die von Anderen entdectt wurden; tein Anderer als Lavoisier hatte doch damals sich soviel Unabhängigkeit gewahrt, einzusehen. daß die Verbrennungs- und Vertalkungsvorgänge ohne Annahme des Phlogistons ertlärt werden können, und zugleich die Befähigung, stufenweise zu einer besseren und dann vollständigen Erklärung zu gelangen; tein Anderer war damals, welcher die zu jener Zeit gemachten Entdeckungen so richtig zu deuten\*), so fie

ungen der Metalle unter einander enthalten den Beweis dafür, zugleich mit dem Borwurf, daß kann Einer der hier zugleich mit Bergman genannten Chemiker über das Wesen der Verkaltung eine richtigere Vorstellung gehabt habe, aber wo er 1789 in seinem Traité de chimis dar legt, daß die Metalle sich nicht als solche sondern nur orwdirt mit Zäuren vereinigen und durch diese gelöst werden, wobei eine Zersehung der Täure oder des Wassers statt habe, erwähnt er zwar Bergman's, jedoch nur um zu sagen, daß diese einsache Wahrnehmung sethst diesem berühmten Chemiker entgangen sei. — Gewiß, was Lavoisier in der hier besprochenen Beziehung zur Last fällt, haben auch Andere verschuldet: vor ihm und nach ihm, wie denn noch die neuere Zeit der Beispiele nicht er mangelt, daß die Verdienste Anderer gestissentlich verkleinert werden; aber bei einem Manne von Lavoisier's wissenschaftlicher Größe tritt diese Art des Versahrens doppett bemerklich und doppett betrübend hervor.

\* In ausgedehnterer Weise gilt für Lavoisier, was er in einem einzelnen Falle ausgesprochen hat, nach der Erwähnung, daß vielleicht alle hier von ihm in Betracht gezogenen Versuche von Priestley vrucht werden könnten ein der Abhandlung über das Vorhandensein

der neueren Chemie abgebend, wie man Dies wohl manchmal bes hauptet hat, sondern sie wurden zu demselben erst durch Lavois

handlung, wie sie 1768 gedruckt wurde) gedachte Lavoisier dieser Arbeit Marggraf's als einer ihm nachträglich bekannt geworbenen. In seinen Opuscules physiques et chymiques hat Lavoisier 1774 bei der Darlegung Dessen, mas über die Beziehung der milden alkalischen Substanzen zu den atenden gearbeitet mar, die Leiftungen Blad's zu wenig, die der Bertheibiger der früheren Irrlehre (vgl. S. 57 f.) über Berdienst gewürdigt, um dann zu einer selbstständigen, mit der Ansicht Bla d's übereinstimmenden Entscheibung zu gelangen. Was die von Banen 1774 über die Reducirbarteit bes Quedfilbertaltes ohne Bufat einer f. g. phlogiftonhaltigen Substanz veröffentlichten Untersuchungen an Anhaltspunkten für das Borichreiten Lavoisier's in der Erkenntnig der Beziehung der Metallfalke zu den Metallen geboten haben (daß diese Anhaltspunkte erhebliche waren, geht aus dem im Folgenden zu gebenden Berichte hervor), ist von Lavoisier niemals so, wie es sich gebührte, anersannt worden; wie bitter ift ber Borwurf, welchen Delametherie (1809; Journal de physique, T. LXIX, p. 63) gegen Lavoisier erhoben hat: La voisier voulant s'approprier la découverte de Bayen (parce qu'il n'étoit pas de l'Académie) sur la revivification du précipité rouge, ou oxide de mercure, sans addition de matière charbonneuse, et ce qu'il disoit contre la doctrine du phlogistique, celle de Cavendish sur la composition de l'eau, ne parla jamais de ces belles expériences. Je réclamai pour eux: il ne me l'a jamais pardonné. — Bie Lavoisier ben Arbeiten Früherer, sofern sie bie von ihm erhaltenen Resultate bereits ergeben hatten, Anerkennung versagt habe, ift hart beurtheilt worden, und Mißtrauen ift geäußert worden felbst in einzelnen Fällen, welche in ähnlicher Beise bei Anderen vorgekommen wohl taum dazu Beranlassung gegeben hätten. Läßt man gerne, wo Dies nur angeht, die Möglichkeit gunftigerer Deutung gelten — und für mehrere ber letterwähnten Falle tann man es -, so ift diese boch für bie Beanipruchung anderer und wichtigerer Entbedungen Seitens Lavoisier's abgeschnitten. Es ist geradezu peinlich, zu sehen. wie Lavoisier öfters and da, wo ihm die Berdienste Anderer ganz gut bekannt sind, einer Anerkennung berfelben entgegentritt Bergman hatte &. B. 1780 es flar eingesehen und ausgesprochen, daß bie Metalle nicht als solche sondern nur verkalkt (was er als auf Beggang bes Phlogistons aus ben Retallen beruhend betrachtete) sich mit Säuren vereinigen und durch diese gelöst werben; Lavoisier war damit, wie Bergman diese Ginsicht erfaßt und benutt hatte, befannt (feine bis zu 1785 veröffentlichten Abhandlungen über die Lösung der Metalle in den Säuren und über die Fall-

sier im Vereine mit den Ergebnissen seiner eigenen Arbeiten Mag man auch jagen, daß die Methode, welche Lavois sier zu der Berichtigung der Ansichten über die Verbrennung und damit zu der Umgestaltung des chemischen Snitemes führte, die bereits für die bessere Ertenntniß eines anderen Gegenstandes von Black (vgl. E. 59 f.) benutt gewesene war, daß nicht Lavoisier zuerst die Unzulänglichteit früherer Versuche und Ertlärungen eingeschen habe, daß Ansichten, wie er selbst sie im Beginne seiner reformatorischen Thätigkeit gehegt, schon vor ihm ausgesprochen worden waren und daß der Erfolg dieser Thätigkeit großentheils auf der Renntniß von Thatsachen beruhte, die von Anderen entdeckt wurden; tein Anderer als Lavoisier hatte doch damals sich soviel Unabhängigkeit gewahrt, einzusehen, daß die Verbrennungs- und Vertalkungsvorgänge ohne Annahme des Phlogistons ertlärt werden können, und zugleich die Befähigung, stufenweise zu einer besteren und dann vollständigen Erklärung zu gelangen; tein Anderer war damals, welcher die zu jener Zeit gemachten Entdeckungen jo richtig zu deuten\*), jo fie

ungen der Metalle unter einander enthalten den Beweis dafür, zugleich mit dem Borwurf, daß kaum Einer der hier zugleich mit Bergman genannten Chemiker über das Wesen der Verkaltung eine richtigere Vorstellung gehabt habe, aber wo er 1789 in seinem Traité de chimis dar legt, daß die Metalle sich nicht als solche sondern nur oxydirt mit Zäuren vereinigen und durch diese gelöst werden, wobei eine Zerseung der Täure ober des Bassers statt habe, erwähnt er zwar Vergman s, sedoch nur um zu sagen, daß diese einsache Wahrnehmung selbst diesem berühmten Chemiker entgangen sei. — Gewiß, was Lavoisier in der hier besprochenen Beziehung zur Last sällt, haben auch Andere verschuldet: vor ihm und nach ihm, wie denn noch die neuere Zeit der Beispiele nicht er mangelt, daß die Verdienste Anderer gestissentlich verkleinert werden; abei dei einem Manne von Lavoisier's wissenichastlicher Größe tritt diese Art des Versahrens doppelt bemerklich und doppelt betrübend hervor.

\* In ausgedehnterer Weise gilt für Lavoisier, was er in einem einzelnen Falle ausgesprochen hat, nach der Erwähnung, daß viel leicht alle hier von ihm in Betracht gezogenen Versuche von Priestley beansprucht werden könnten sin der Abhandlung über das Vorhandensein

ju vervollständigen und weiter zu verfolgen wußte; jedem seiner Zeitgenoffen standen die von früher überkommenen und wichtige neu beigebrachte Materialien auch zur Verfügung, aber Keiner wußte mit ihnen und ben selbstständig gewonnenen ein chemisches System aufzubauen, bessen Anerkennung ber Ausgang für bie spätere Vervollkommnung unserer Wissenschaft geworden ist. La= poisier hat das ganze Berdienst, Dies gethan zu haben: zu ber Erfassung richtiger Ansichten hat er die Geltendmachung bersel= ben gefügt; die Reife, zu welcher er seine eigene Ansicht gebracht, bat er nach schwerem Kampf auch ben Anderen, welche gegen das Enbe bes vorigen Jahrhunderts die Chemie repräsentirten, und unserer Wissenschaft in der ganzen Art ihres Dastehens mitgetheilt. Nicht bloß banach, was er erkannte, haben wir bie Größe seiner Leistung zu schätzen, sondern ein Maß für dieselbe giebt uns auch der Wiberstand ab, welchen er ben Chemikern seiner Zeit und namentlich allen bebeutenberen gegenüber bei dem Festhalten Derselben an der älteren Lehre zu überwinden hatte. Groß genug ist diese Leistung, der für sie versuchten Uebertreibungen nicht zu bedürfen; groß genug auch, nicht von solchen Berkleinerungen berührt zu werden, wie man sie diesen Ueber= treibungen entgegengestellt findet.

Lavoisier's Eingreisen in die Chemie, und namentlich wie er an die Resorm der Grundlehren derselben kam, ist manchmal in einer Weise geschildert, ich möchte sagen construirt worden, welche Dem nicht entspricht, was uns die aus jener Zeit zugekommenen Urkunden lehren. Als ein Forscher ist Lapoisier hingestellt worden, der gleichsam im vollen Bewußtsein, welche Mission er zu erfüllen habe, und von dem Irrthume

bon Luft in der Salpetersäure, welche in die Memoiren der Pariser Mastemie für 1776 aufgenommen ist; Oeuvres, T. II. p. 130): J'espère que, si on me reproche d'avoir emprunté des preuves des ouvrages de ce célèbre physicien, on ne me contestera pas au moins la propriété des conséquences.

der Phlogistontheorie nie befangen aufgetreten sei, Licht in die Chemie zu bringen; schon zu ber Zeit, wo er zuerst Fragen behandelte, welche bis dahin dieser Theorie gemäß beantwortet wurden, seien im Wesentlichen in ihm die Ansichten festgestellt gewesen, beren Formung und Entwickelung, beren Begrundung und Benutung zur Ableitung von Schluffolgerungen ihn in ber nachfolgenben Zeit beschäftigt habe. Ich halte biese Auffassung nicht für die richtige, so wenig als die, nach welcher Lavoisier die Phlogistontheorie deßhalb unbefangen betrachtet und verworfen haben soll, weil er kein schulgerecht ausgebildeter, mit ber vor ihm herrschenden Lehre ganz vertraut gemachter Chemiker gewesen sei. — Lavoisier hatte bie Chemie so tennen gelernt, wie sie zu der Zeit, wo er sie studirte, in Paris bem älteren Systeme gemäß gelehrt murbe; auch er bekannte sich, wie Dies ganz natürlich mar, zunächst zu ben Grunbsätzen besselben, und nur allmälig, wenn auch innerhalb verhältnißmäßig weniger Jahre, kam er von biesem System ab und schließlich zu einem entgegengesetzten. 3ch habe schon (E. 86 f., Anmerk.) Giniges barüber mitgetheilt, wie ungleich Lavoisier's Urtheile über ben Werth ber Phlogistontheorie zu verschiebenen Zeiten waren; wichtig genug erscheint mir bie Verfolgung ber almaligen Umgestaltung seiner Ansichten, daß ich zur Vervollständigung bes bereits Gesagten zunächst den nachstehenben Ueberblick gebe, für welchen ich etwas speciellere Rachweise nicht fehlen lassen barf.

In dem Beginne seiner selbstständigen Beschäftigung mit der Chemie, 1765\*), sprach Lavoisier von dem Phlogiston, das in den Rohlen oder in dem öligen Destillationsproducte des Holzes enthalten sei und sich mit Vitriolsäure zu Schwefel vereinige, ohne einen Zweisel an der Eristenz jenes (Frundbestand-

<sup>\*)</sup> In seiner ersten vor der Pariser Akademie gelesenen, 1768 veröffentlichten Abhandlung, welche die Analyse des Gypses zum Gegenstande hat (Oeuvres, T III, p. 124).

theiles zu äußern. 1772\*) schien ihm allerbings die Natur Dessen, was man Phlogiston nenne, noch nicht als ganz genüsgend erkannt, aber Nichts sindet sich hier gesagt, was als eine auch nur indirecte Bestreitung der Eristenz des Phlogistons gebeutet werden könnte, und ebenso wenig ist Dies der Fall für die Notiz, welche er später als die Aufstellung seiner nenen Versbrennungstheorie einleitend betrachtet hat \*\*). Noch 1774 \*\*\*) hielt er es dei der Besprechung der Entwickelung eines Gases dei der Reduction eines Metallkalkes mittelst Kohle für möglich, daß die letztere dem Metalle das dei der Verkalkung verlorene Prinzip der Brennbarkeit wiedergebe, während sie gleichzeitig einer in dem Metalkkalke sirirten Substanz das Princip zusühre, welsches die Annahme des Gaszustandes für dieselbe bedinge; und er betonte damals ausdrücklich, daß diese Betrachtungsweise wohl mit Stahl's Vorstellungen verträglich sei. Selbst 1775 \*\*\*\*)

<sup>\*)</sup> In der Abhandlung über das Elementarfeuer, welche Bemerkungen über Bersuche enthält, die man mittelst Brennspiegel ausführen könne (Oeuvres, T. III, p. 262).

theilung, daß Schwesel und Phosphor bei dem Verbrennen an Gewicht zunehmen in Folge der Absorption von Lust, und daß Lustabsorption auch bei der Verkalkung von Metallen die Ursache der stattsindenden Gewichtszunahme sei (Oeuvres, T. III, p. 103) Wenn Lavoisier an dem Ende seiner Lausbahn (in einer wohl um 1792 geschriebenen historischen Larlegung bezüglich der Ansichten über die Gewichtszunahme bei der Verstalkung der Metalle, welche erst nach seinem Tode veröffentlicht wurde) unter Bezugnahme auf jene Mittheilung sagt (Oeuvres, T. II, p. 104): Il est aisé de voir que j'avais conçu, des 1772, tout l'ensemble du système que j'ai publié depuis sur la combustion, so trisst Dies, sosern das neue Système die Annahme des Phlogistons geradezu verwarf, nach dem oden Erinnerten nicht ganz zu.

<sup>3</sup>n ben Opuscules physiques et chymiques (Oeuvres, T. I, p. 612).

mit den Metallen bei ihrer Verkaltung vereinigt: Rozier's Journal de physique (o. Observations sur la physique, sur l'histoire naturelle etc.), T. V, p. 429 ss. (Maiheft 1775). In der späteren Redaction dieser Absandlung, wie dieselbe in die Memoiren der Pariser Atademie für 1775 ausgenommen ist, sindet sich allerdings nicht mehr alles Das, was in der ursprünglichen die Anerkennung des Phlogistons bezeugte.

sprach er noch von dem Phlogiston und von phlogistonhaltigen Körpern in berselben Weise, wie seine an die Eristenz jenes Stoffes glaubenben Zeitgenoffen. 1776\*) außerte er fich, bak man für die Erklärung gewisser Thatsachen (die Reduction des mittelst Salpeterjäure verkalkten Quecksilbers durch Erhixen ohne Zusat) nach ber Phlogistontheorie dem Phlogiston andere Gigenschaften beilegen musse, als Dies Stahl gethan habe; 1777\*\*) kundigte er der Pariser Akademie an, er stehe auf dem Punkte, durch eine Reihe von Versuchen die Lehre Stahl's von dem Phlogiston zu bekämpsen, und in demselben Jahre legte er \*\*\*) der Akademie seine Theorie der Verbrennung als eine neue, ber von Stahl birect entgegengesetzte vor, und machte er geltend, daß das Phlogiston nur etwas Angenommenes, nicht etwas Nachgewiesenes sei: Etwas, bessen Annahme durch seine neue Theorie, welche er nur als eine wahrscheinlichere Hypothese gebe, entbehrlich werde. In einem 1780 vor der Akademie gele= senen Aufsat \*\*\*\*) erkannte Lavoisier an, bag auch bie Vertheibiger ber Phlogistontheorie für die bei Einwirkung der Salpetersäure auf Phosphor statthabenden Vorgänge eine, wie er sagte, sehr plausibele Erklärung geben könnten, welche aber un bewiesene Annahmen bezüglich bes Gehaltes verschiebener Körper an Phlogiston zu machen habe, und wiederum beschränkte er ausbrücklich Das, mas man von seiner eigenen neuen Theorie erwarten burfe, barauf, daß sie ohne Annahme bes Phlogistons die demischen Vorgänge erklären könne. Aber nachdem Lavoisier mit der Zusammensetzung des Wassers bekannt geworden

<sup>\*)</sup> In seiner Abhandlung über die Existenz von Luft in der Salpetersäure (Oeuvres, T. II, p. 137 s.)

<sup>\*\*)</sup> In seiner Abhandlung über die Berbrennung der Kerzen in almosphärischer und in eminent athembarer Luft (Oeuvres, T. II, p. 190).

<sup>\*\*\*)</sup> In seiner Abhandlung über die Berbrennung im Allgemeinen (Oeuvres, T. 11, p. 225).

<sup>\*\*\*\*)</sup> In der im März 1780 vor der Atademie gelesenen, in die Memoiren derselben für dieses Jahr aufgenommenen Abhandlung über ein eigenthümliches Berfahren, den Phosphor ohne Berbrennung zu Phosphorsäure umzuwandeln (Oeuvres, T. U, p. 281 s.)

war, nahmen seine Angriffe gegen die Phlogistontheorie einen anderen Character an. In einer Abhandlung, welche nicht vor 1783 geschrieben ist \*), sprach er bavon, baß er in ben seit eini= gen Jahren ber Pariser Akabemie gemachten Mittheilungen bas Wort Phlogiston kein einziges Mal gebraucht habe: deßhalb nicht, weil bas Phlogiston etwas ganz Hypothetisches sei, bessen Annahme in der Chemie dieser nicht zum Vortheil gereicht, sie vielmehr weniger verständlich gemacht habe; und er kundigte hier an, in der Folge werbe er auf jede Art zu zeigen suchen, daß die Eristenz des Phlogistons nicht erwiesen sei und man der Annahme besselben entbehren könne; boch sei, was er hierüber zu sagen habe, noch nicht zur Reife gediehen. Ginen stärkeren Angriff gegen das Phlogiston führte er bald nachher aus \*\*): er bekämpfte jest die Annahme des Phlogistons als eine, die für die Chemie geradezu verderblich gewesen sei, und wenn er auch Stahl noch zugestand, daß Derselbe die Analogie zwischen Berkalkungs= und eigentlichen Verbrennungsvorgängen erkannt und die Uebertragung der Verbrennlichkeit von einem Körper auf einen anderen entbeckt habe, so wies er boch in ausführlich= ster und schärfster Kritik bie von Stahl gegebene, von den Rachfolgern Desselben ausgebildete Phlogistontheorie als eine solche nach, die einerseits eine ungerechtfertigte Unnahme mache und andererseits eine genügende Erklärung der Thatsachen nicht zu geben vermöge; gegen die neu aufgestellte, von der Annahme des Phlogistons ganz absehende Verbrennungstheorie sei die ältere aufzugeben. Und zu dieser Zeit konnte La voisier bereits ba=

<sup>\*)</sup> Allgemeine Betrachtungen über die Auflösung der Metalle in Sanren. Die Abhandlung (Oeuvres, T. II, p. 509 ss.) erschien in den Remoiren der Pariser Akademie für 1782, welche jedoch erst 1785 versöffentlicht wurden; in dieser Abhandlung wird auf die Zusammensepung des Bassers, welche Lavoisier erst 1783 bekannt wurde, bereits Bezug genommen.

<sup>\*\*)</sup> In seinen Erwägungen über das Phlogiston (Oeuvres, T. II, p. 623 ss.). Diese Abhandlung ist in die Memoiren der Pariser Akademie sur 1783 aufgenommen, welche 1786 veröffentlicht wurden.

von sprechen, daß diese seine neuen Ansichten mehr und mehr an Verbreitung und Zustimmung gewinnnen.

Wie sich durch einzelne Arbeiten Lavoisier's und das Eingreifen der Entdeckungen Anderer dieser Umschwung der Anssichten bei dem Ersteren, bei seinen Zeitgenossen vollzog, haben wir nach diesem vorläufigen Ueberblick jetzt genauer zu betrackten, und zwar ist hier, selbst auf die Gefahr einiger Weitläufigsteit hin, eine eingehendere Berichterstattung nothwendig, soll klarer hervortreten, wie in jener für die Geschichte unserer Wissenschaft so denkwürdigen Zeit Lavoisier in der Erkenntnis der chemischen Erscheinungen vorschritt und welche Beihülse ihm durch die Arbeiten Anderer gewährt wurde\*).

<sup>\*)</sup> Bei der Besprechung der Arbeiten Lavoisier's kommt selbstverständlich die Zeit, zu welcher jede einzelne in die Entwicklung der eingriff, erheblichst in Betracht. Chemie Seine Abhandlungen find größtentheils durch Mittheilung an die Pariser Mademie und durch Beröffentlichung in den Memoiren derselben bekannt geworden; es ist zu beachten, daß der Jahrgang dieser Memoiren, in welchem eine Abhandlung steht, keineswegs als bas Jahr ber Beröffentlichung ober auch nur der Abfassung berselben angebend zu betrachten ist. Die Memoiren wurden damals um mehrere Jahre (bis zu vier Jahren) verspätet veröffentlicht, aber was namentlich verwirrend gewirkt hat, ift, baß sehr häufig in die Samm. lung, welche als die Abhandlungen eines gewissen Jahres enthaltend bezeichnet ist, auch solche aufgenommen sind, die in der Zwischenzeit umgearbeitet ober selbst erst beträchtlich viel später geschrieben worden waren, und zwar ohne daß die dafür nöthigen Angaben gewahrt waren, erschen zu lassen, wann eine Abhandlung der Atademie vorgelegt worden ware, ober was die erste Borlage enthalten und was spätere Redaction zugefügt ober abgeändert habe. Einzelne Notizen, anderswo erschienene Mittheilungen, namentlich aber der Inhalt selbst geben in mehreren Fällen einige Ausfunft (aber keineswegs immer genügende) ober Anhaltspunkte zu Bermuth. ungen; öfters läßt sich erseben, daß eine Abhandlung einer späteren Beit erst angehört, als der sie enthaltende Jahrgang ber Memoiren es erwar ten läßt, während ich mich für bie hier in Betracht tommenden Arbeiten taum einer erinnere, welche etwa einem späteren Jahrgange ber Memoiren Wo es hier auf genaueren Rachweis von zugewiesen worben mare. Aussprüchen Lavoisier's ankommt, habe ich nach der Ausgabe feiner Werke welche von 1862 an zu Paris erschienen ist, citirt.

Lavoisier begann seine demische Thätigkeit mit einigen Arbeiten, welche zu ber Reform ber Chemie in keiner näheren Beziehung stehen. Weber nach bem Gegenstande noch nach ber in Anwendung gebrachten Methode hängt die Untersuchung über die Zusammensetzung bes Eppses (1765 der Pariser Atabemie vorgelegt, 1768 veröffentlicht) mit Dem zusammen, mas er später so Großes geleistet hat. Dieses knüpft auch an seine, in den Remoiren der Pariser Akademie für 1770 veröffentlichte Untersuchung über die Natur des Wassers und die Versuche, welche die Umwandlung besselben in Erbe beweisen sollen (vgl. S. 114), was den Gegenstand betrifft, noch nicht an, aber die Methode, beren er sich später mit so vielem Erfolge bediente, findet sich hier bereits angewendet: auf chemische Fragen die Wage die Antwort geben zu lassen. Daß Das, was in das Wasser bei dem Erhitzen desselben in Glasgefäßen übergeht und dann nach dem Eindampfen als erdiger Rückstand erhalten wird, nicht durch eine Umwandlung des Wassers in Erbe entstanden sondern dem Glas entzogen ist, zeigte Lavoisier nicht burch die qualitative Feststellung der Identität Dessen, was hier als s. g. Erbe zum Borschein kommt, mit dem in der Glassubstanz Enthaltenen\*), sondern durch ben Nachweis, daß bei längerem Erhitzen Wasser in einem dicht verschlossenen Glasgefäße das Gewicht des Ganzen sich nicht änbert, bas Glasgefäß selbst aber bann einen Gewichtsverlust erlitten hat, welcher innerhalb ber Versuchssehler bem Gewichte bes nun aus bem Wasser als s. g. Erbe zu Er= haltenden entspricht.

Die Arbeiten Lavoisier's, welche auf die Lehre von der Berbrennung directen Bezug haben, beginnen 1772. Im November dieses Jahres hinterlegte er bei der Pariser Akademie
eine, im Mai des folgenden Jahres eröffnete Notiz, in welcher

<sup>\*)</sup> Scheele entschied einige Jahre später die Streitfrage in dieser Beise in demselben Sinne wie Lavoisier; der Lettere bekannte, daß seine Bersuche zur Feststellung, welcher Art das aus dem Wasser in der angegebenen Weise erhaltene Erdige sei, resultatios geblieben seien.

er angab, wenige Tage vorher entbeckt zu haben, daß ber Schwe= fel bei bem Verbrennen an Gewicht nicht ab= sondern zunehme (ein gemisses Gewicht Schwefel gebe, abgesehen von ber Feuchtigkeit ber Luft, ein größeres Gewicht Bitriolsaure) und für ben Phosphor Dasselbe statthabe; die Gewichtszunahme beruhe hier barauf, daß eine sehr große Menge Luft bei der Verbrennung firirt werbe und sich mit den Dampfen vereinige. Diese Ent= beckung habe ihn vermuthen lassen, baß Das, mas er für ben Schwefel und ben Phosphor festgestellt habe, auch bei allen Kör= pern stattfinden könne, deren Gewicht durch Verbrennung ober Verkalkung vergrößert werbe, und er habe sich überzeugt, baß die Gewichtszunahme bei ber Verkalkung ber Metalle auf berselben Ursache beruhe: bei der Reduction von Bleiglätte entwickele sich eine sehr beträchtliche Menge Luft. Diese Entbedung glaube er als eine ber interessantesten seit Stahl gemachten sich sicheren zu sollen.

Speciellere Angaben über bie Versuche, von welchen er in bieser Notizspricht, machte Lavoisier bamals nicht. In näherer Verknüpfung mit bem hier in Angriff genommenen Problem stand auch nicht die von ihm bald nachher gemachte Mittheilung über Versuche \*), welche bie Verbrennung bes Diamantes und die Bilbung von firer Luft (Kohlensäure) bei berselben zum Gegen= stanbe haben. — Auf die Verbrennung und Verkalkung Bezügliches findet sich zunächst in dem Werke, welches Lavoisier unter bem Titel: Opuscules physiques et chymiques 1774 veröffentlichte, das aber bereits gegen das Ende des Jahres 1773 ber Pariser Akademie zur Beurtheilung vorgelegt war. Der erste Theil dieses Werkes enthält eine historische Darlegung der Arbeiten über die Entwickelung luftförmiger Körper bei ber Berbrennung, ber Gährung und bem Ausbrausen; ber zweite bringt neue Untersuchungen über bie Griftenz einer in einigen Gubstanzen fixirten elastischen (b. i. der Annahme ber Luftsorm fah:

<sup>\*)</sup> Sie sin' 1773 angestellt; die Abhandlung ist in die Memoiren der Pariser Akademie für 1772 aufgenommen.

igen) Flüssigkeit und über die Erscheinungen, welche aus ber Entwickelung ober Fixirung berselben resultiren.

Diese neuen Untersuchungen haben zunächst als Gegenstanb die Griftenz einer solchen elastischen Flüssigkeit in Kalk und Altalien, und im Zusammenhange hiermit die Beziehungen zwischen den alkalischen Substanzen in dem ätzenden und in dem s. g. milben Zustand; sie bestätigen, was Black hierüber gelehrt Dann wendet sich lavoisier zu der Besprechung ber Bereinigung ber in bem Ralk und ben Alkalien enthaltenen ela= stischen Flüssigkeit mit den metallischen Substanzen durch Fällung; er tündigt an, daß er auf Grund zahlreicher Versuche glaube, diese Luftart sei einer solchen Vereinigung fähig und sie sei zum großen Theile bas Princip, welches für bie metallischen Rieber= schläge die Gewichtszunahme verursache, ben Metallen den Glanz nehme und sie zu Kalken ummanbele. Er beschreibt Versuche über die Fällung von Metalllösungen, welche bekannte Gewichte Metall (Queckfilber ober Gisen) enthielten, mittelst Kreibe ober Aeptalt; die Niederschläge wogen mehr als das Metall, und die Gewichtszunahme war größer bei der Fällung mit Kreide als bei ber mit Aettalt; als Ursache betrachtet er das Zutreten ber in der Kreide in reichlicherer Menge, in dem Aetktalk immer noch wenn auch in geringerer Menge enthaltenen elastischen Flussigkeit. Dieses Resultat veranlaßt ihn zu weiterer Beschäftig= ung mit der Frage, ob und wie die Metalle sich mit einer ela= itischen Flüssigkeit vereinigen können. Er vermuthet, daß die Luft ber Atmosphäre ober eine in berselben enthaltene elastische Fluffigkeit fähig sei, sich mit den Metallen zu verbinden, und daß auf bem Zutreten dieser Substanz zu ben Metallen die Bertalkungsvorgänge und namentlich bie Gewichtszunahme bei ber Perkaltung beruhen. Aeltere Erfahrungen über die Nothwendig= teit des Luftzutritts bei der Verkalkung, ältere Angaben, daß bei der Reduction von Metallkalken ein Aufbrausen bemerkbar sei, bestärken ihn in bieser Vermuthung, welche er nun durch eigene Versuche außer Zweifel zu stellen sucht. Er constatirt durch diese, daß die Reduction von Mennige durch Erhitzen mit

Rohle in der That unter Entwickelung elastischer Flüssigkeit vor sich geht; ferner, daß die lettere nicht aus der angewenbeten Kohle stammen könne (er ermittelte, daß das Gewicht der wirk: lich zur Reduction verbrauchten Kohle viel weniger betrage, als das Gewicht der entwickelten elastischen Flüssigkeit, letteres Gewicht niedrigst angeschlagen; ferner, daß Rohle für sich selbst noch stärker erhitzt keine in Betracht kommende Menge solcher Blussigkeit entwickelt). Diese Resultate zusammen mit einer älteren Angabe, daß Mennige für sich erhitzt nur sehr wenig Luft aus: gebe, lassen Lavoisier schließen, baß die bei der Reduction entwickelte elastische Flüssigkeit aus ber Vereinigung ber Kohle mit der Mennige resultire, und er fragt sich jest, ob die zur Metallreduction angewendeten fohligen Substanzen wirklich, jo wie es die Stahl'sche Schule bente, den Metallen das bei ber Verkalkung verlorene Phlogiston wiedergeben ober ob sie in die Busammensetzung ber elastischen Glüffigkeit eintreten. Hierüber könne seiner Ausicht nach die Wissenschaft bei ihrem bermaligen Bustande noch nicht entscheiden; aber wenn jede elastische klussig feit die Verbindung eines festen ober flüssigen Körpers mit einem brennbaren Princip oder vielleicht mit der reinen Reuermaterie sei und auf dieser Verbindung der elastischeftüssige Bustand beruhe, so könne eine reducirende Substanz wesentlich in ber Art wirken, daß sie bem in bem Metalle firirten Theil einer elastischen Flussigkeit das zur Annahme des elastischeftussigen Zustandes nöthige Phlogiston ober die Fenermaterie wiedergebe; und wenn auch von Stahl's Lehre abweichend sei diese Ansicht boch vielleicht mit berselben verträglich, sofern dann die Roble bei der Reduction von Metallkalken einerseits diesen das Phlogiston que treten laffe, welches bei ber Berkalkung bes Metalles ausgetreten sei, andererseits Dem, was der Metallfalf noch firirt ent-Annahme bes elastisch-fluffigen Bustandes die Bedingende zuführe. Aber über einen so schwierigen Ge genstand konne man sich nur mit größter Bebutfamteit aus sprechen, und nur die Beit und die Erfahrung konnen die Meinungen barüber zu festeren werden lassen. - Lavoisier ve

schreibt dann noch mehrere Versuche über die Verkalkung von Blei und Zinn in abgesperrten Volumen Luft; die hierbei rucknändig bleibende Luft findet er von der bei den vorbesprochenen Metallreductionen (mittelft Kohle) sich entwickelnden verschieden. Als Resultate dieser Versuche spricht er aus, daß die Verkalk= ung in abgeschlossenen Räumen weniger leicht vor sich gehe als an freier Luft; daß die Berkalkung bann selbst Grenzen habe, über welche sie, innerhalb einer und berselben Luftmenge, nicht binausgebracht werden könne; daß in dem Maße, wie die Ver= follung vor sich gehe, die Luft Volumverminderung erleide und die lettere nahezu der Gewichtszunahme des Metalles propor= tional sei; daß Dies einen weiteren Beweis dafür abgebe, daß bei der Verkalkung der Metalle eine elastische Flüssigkeit densel= ben zutrete und die Fixirung der letzteren die Ursache der Ge= wichtszunahme sei; daß mehrere Umstände dafür zu sprechen scheinen, daß nicht die ganze Luft, welche wir athmen, dazu ge= eignet sei, in die Zusammensetzung der Metallkalke einzugehen, ionbern daß eine besondere elastische Flüssigkeit der Luft beige= mischt sei und daß nach der Entziehung derselben aus abgesperr= ter Luft Verkalkung nicht mehr statthaben könne. Die Möglich= teit einer Verkalkung in bichtgeschlossenen luftleeren Gefäßen wird indeß von Lavoisier noch nicht geläugnet, wohl aber bemerkt, daß diese dann ohne Gewichtsvermehrung und somit unter ganz anderen Umständen als bei ber-Verkalkung an ber Luft statthaben musse; eine solche Verkalkung sei vielleicht ein einfaches Austreten von Phlogiston aus dem Metall in dem Sinne Stahl's. Lavoisier ermähnt noch anhangsweise, baß er bei der Anstellung der so eben besprochenen Versuche früher ihon von Priestlen beschriebene über die Verkalkung der Me= talle in abgesperrten Lufträumen nicht gekannt habe, welche gleichfalls Volumverminderung der Luft ergeben hatten; wenn die Verminderung bei diesen letteren Versuchen bis zu 1/6 und ielbst bis zu 1/4 des ursprünglichen Luftvolums, bei seinen eige= nen höchstens 1/16 betragen habe, so könne Dies vermuthen lassen, daß die fixirbare Substanz in ber Luft zu verschiedenen Zeiten

ober an verschiebenen Orten in ungleicher Menge vorhanden sei: in größerer Menge vielleicht innerhalb bewohnter Orte als da, wo die Luft sich fortwährend erneuere. — Fernere Versuche bezwecken die Untersuchung der bei dem Aufbrausen und der bei Metallreductionen (mittelft Kohle) entwickelten elastischen Flussigkeit. Die Schlußfolgerungen, zu welchen Lavoisier kommt, sind: diese beiben elastischen Flüssigkeiten seien fast ibentisch, namentlich sich gegen Kalkwasser, in ber Wirkung auf brennende Körper und auf Thiere gleich verhaltend; die eine wie die andere dieser beiden elastischen Flüssigkeiten bestehe aus einem durch Wasser oder Kalk aufnehmbaren und einem anderen viel schwieri: ger zu fixirenden Theile, welcher lettere in gewissem Grade das Athmen unterhalten könne und seiner Ratur nach der atmosphärischen Luft nahe zu kommen scheine, und dieser lettere Theil sei in etwas beträchtlicherer Menge in ber bei Metallreductionen entwickelten elastischen Flüssigkeit als in der aus Kreide ent: wickelten enthalten; der firirbare Theil der elastischen Flussigkeit sei das für die Thiere eigentlich Schädliche; es sei endlich noch nicht zu entscheiben, ob der firirbare Theil der bei dem Aufbrausen und bei Reductionen sich entwickelnden elastischen Aufsigkeit etwas von ber Luft wesentlich Verschiebenes ober Luft selbst sei, welcher Etwas zugefügt ober entzogen worden. — Andere Versuche, welche Lavoisier noch mittheilt, betreffen die Verbrennung bes Phosphors und die Bildung der Phosphor= faure. Sie ergaben eine Verminberung bes Volumes ber Luft, in welcher Phosphor verbrennt; in mit Quecksilber abgesperrier Luft betrug biese Verminberung des Volumes nahezu 1/2 bes letteren. Dafür wog bas Verbrennungsproduct mehr als ber angewendete Phosphor, und eine Vergleichung ber Gewichtsqunahme bes letteren mit bem Bolum, um welches bas ber Luit sich vermindert hatte, ließ Lavoisier schließen, daß bas speci fische Gewicht ber absorbirten elastischen Flüssigkeit nahezu um 1/4 größer sei als bas ber gemeinen Luft. Er hielt es fur bentbar, daß ber Wassergehalt ber Luft das die Verbrennung Unter haltende sei, und prüfte, ob Erneuerung bieses Bassergehaltes

vie Luft zu weiterer Unterhaltung ber Verbrennung bes Phos=
phors befähige. Er kam zu bem Resultate, ber größte Theil bes
bei ber Verbrennung bes Phosphors von diesem Absorbirten
jei eine von dem Wasser verschiedene Substanz und auf der Absorption dieser Substanz beruhe größtentheils die Gewichtszusnahme des Phosphors, die Volumverminderung der Luft bei dem Verbrennen des ersteren. — Endlich werden noch Versuche besichtieben, nach welchen Phosphor und Schwesel im leeren Raume nicht verbrannt werden können, und Untersuchungen über die Lust mitgetheilt, in welcher Phosphor gebrannt hatte: diese unserhielt nicht das Athmen, nicht die Verbrennung, und erhielt die Fähigkeit dazu auch nicht durch Wissen mit der bei dem Aufsbrausen sich entwickelnden elastischen Flüssigieteit.

Bas Lavoisier in jener Notiz vom Jahre 1772, was er in bem vorbesprochenen, 1773 verfaßten Werke über Verbrennungs= und Verkalkungsvorgänge mitgetheilt hatte, leitet die ipäter von ihm durchgeführte Reform der Theorie dieser Bor= gange ein. Ich habe hier nicht auf Einzelnheiten einzugehen, in wiefern von Lavoisier als neu betrachtete Beobachtungen es nicht waren und einzelne Aussprüche von ihm sich bereits von stüheren Forschern in ähnlicher Weise geäußert finden, und auch nicht barauf, ob Versuche von Zeitgenossen: gerabe die Priest= len's mit welchen Lavoisier erst nach ber Anstellung ähnlicher eigener bekannt geworben zu sein angiebt, ben Schlußfolgerungen mit zu Grunde liegen, welche als aus den letzteren zu zieh= ende von ihm hingestellt sind; eine solche Zusammenfassung hier= ber gehöriger Beobachtungen mit solchen Schlußfolgerungen hatte jebenfalls noch Keiner gegeben. Aber wichtig für die Verfolgung, wie Lavoisier's Ansichten sich entwickelten und an Richtigkeit und Schärfe stetig gewannen, ist die Beachtung, bag Lavoisier bamals verschiedene Luftarten, welche in starre Verbindungen eingehen können, noch kaum unterschieb; man würde wohl Un= recht haben, das, was er allgemein als fixirbare oder fixirte elastische Flüssigkeit bezeichnet, in seinem Sinne als burchweg mit Dem ibentisch erklären zu wollen, was bamals als fire Luft be= nannt war, aber in einzelnen Aussprücken giebt sich in der That zu erkennen, daß er Wirkungen, die später als dem Zauerstoff augehörig ersannt wurden, zu jener Zeit der siren Lust zusu schreiben geneigt war, während audererseits das Vorhandensein der Reime einer vesseren Ginsicht in den Resultaten seiner Versuche ebenso beitinunt sich ergiebt, wie, daß sie damals auch sür ihn noch nicht zu weiterer Entwickelung gekommen waren. Daß Beides der Kall ist, geht aus dem vorstehenden Vericht über den Inhalt der Opuscules physiques et ehymiques, so weit derselbe hierher gehört, hervor, und wenn ich diesen Vericht etwas aussührlicher gegeben habe, so ist es deßbalv, weit ich in fürzerer Weise nicht eine genügend flare Tarlegung der Stuse der Ertenntniß, zu welcher Lavoisser bis zum Jahre 1774 gekommen war, zu geben wüßte.

Dieses letztere Jahr brachte Vieles, was für die Lehre von der Verbrennung und von den Beziehungen zwischen den Metallen und den Metallfalten von höchster Wichtigkeit war.

Frühe im Jahre 1774 begann im Journal de physique die Beröffentlichung einer Reihe von Untersuchungen Banen's über einige Quecksilberniederschläge. In der ersten derselben (Kebruar 1774) besprach Banen, daß die aus Quecksilberlösungen durch atkalische Eubstanzen gefällten Riederschläge, in welchen ihm übrigens ein Rückhalt an der Zäure der Lösung und an dem Källungsmittel nicht entging, mit etwas Echwerel gemischt bei dem Erhigen detoniren, auch bei Abwesenheit von Salpeterjäure, wie er für den von ihm als reiniten Queckfilberkalk betrachteten, aus Zublimatlösung durch Raltwasser gerällten Riederschlag fand; was ihn besonders überraschte, war, daß atte diese Niederschläge ohne Zusaß reducirt werden können, und er bemertte, daß hierbei das Gewicht dersetben abnimmt. -- Bald nachher (April 1774) ging er etwas näber darauf ein, daß diese Ries verschtäge nicht wiegen als das in ihnen enthaltene Quecksilber; es beruhe dies auf dem Mückhalt an Eaure und Källungsmittel,

aber auch auf berselben Ursache, welche die Umwandlung eines Metalles in den Kalk besselben bedinge, nämlich auf der Fixir= ung einer elastischen Flüssigkeit. Der durch Fällung erhaltene Quecfilberkalk entwickelte in der That bei der Reduction durch Erhiten mit Rohle, wobei ein Theil der letteren verschwand, eine elastische Flüssigkeit, welche durch Wasser absorbirt wurde; Banen meinte, Phlogiston aus der Kohle könne in die Zusam= mensepung des Metalles eingehen, ober in die der elastischen Flüssigkeit, ober an die Stelle der letteren in dem Metallkalke treten. Aber bei dem Erhipen von solchem Quecksilberkalk ohne Zusaß hatte auch Reduction bes Metalles und Entwickelung einer elastischen Flüssigkeit statt, und Bayen sagte sich barauf von der Sprachweise der Stahl'schen Schule los, welche letztere zu einer Einschränkung ber Lehre von dem Phlogiston genöthigt jei, ober die von ihm untersuchten Quecksilberniederschläge nicht als wahre Metallkalke betrachten bürfe, ober zugestehen musse, daß es Metallkalke gebe, welche ohne Mitwirkung von Phlogi= non reducirbar seien. Bezüglich ber Natur ber bei dem Erhipen des Quecksilberkalkes ohne Zusatz erhaltenen Luft kam Banen nicht zu einem bestimmten Resultat; er betrachtete sie als ein salziges zusammengesetztes Wesen, und seine Versuche ließen ihn schließen, daß sie specifisch schwerer sein möge als die atmo= sphärische Luft, aber keine ber für den Sauerstoff charakteristischen Eigenschaften hat er für sie angegeben \*); mit Entschiedenheit

<sup>\*)</sup> Auch in den später (1775) veröffentlichten Fortsetzungen seiner Untersuchungen über die Quecksilberniederschläge hat Bayen nicht die eigenthämliche Ratur dieser Luftart erkannt. Hier hat er die Gewichtszunahme ermittelt, welche Quecksilber bei der Umwandlung in rothen Präcipitat duch Lösen in Salpetersäure und Erhipen dis zum Austreiden aller Säure ersährt; hier die Entwidelung von Luft auch aus solchem Präcipitat, welcher durch Erhipen von Quecksilber dei Luftzutritt dargestellt war, bei der Reduction desselben durch Erhipen constatirt. Hier widersprach er der Phlogistontheorie mit größter Bestimmtheit, betrachtete er die Berkaltung der Retalle als beruhend auf der Aufnahme von Etwas aus der Luft, betonte er die Rothwendigkeit, die Eigenschaften der bei der Reduction von Quecksilberkalk sich entwidelnden Luft zu untersuchen, ohne aber es zu thun und zu entdecken, daß diese Luftart die Berbrennung besser unterhält als die gemeine Luft.

sprach er jedoch als aus seinen Versuchen sich ergebend aus, die Verkaltung des Suecksilbers beruhe nicht auf dem Austreten von Phlogiston aus dem Metall, sondern auf der Vereinigung des lesteren mit einer elastischen Klüssigkeit, welche auch die Ursache des größeren Gewichtes des Kaltes sei.

Bu ber Zeit, in welcher diese Resultate Banen's Die Lehre von dem Phlogiston erschütterten, wurden auch sonit noch Augriffe gegen bieselbe nicht zurückgehalten. Buffon iprach sich damals in seiner Ginteitung in die Mineralogie geringschätzig über dieselbe aus und meinte, das Phlogiston existire cher in den Vorstellungen der Chemiter als in der Natur. Ramentlich aber brachte das Journal de physique (März 1774) ohne Rennung des Verfassers einen schneidigen und von guter Bekanntschaft mit chemischen Borgängen zeugenden Aufsaß über das Phlogiston, in welchem die Lehre von demselben geradezu als auf Brrihumern in den Boraussestungen und Definitionen beruhend hingestellt wurde; Bezug genommen wurde hier darauf, daß gewisse Metallfalte, z. B. der des Queckiilbers (von welchem Kalt allerdings schon vor Banen angegeben worden war, daß er durch Erhipen für sich wieder zu metallischem Quecksilber wird), ohne irgend welchen Zusatz von brennbarer Enb= stanz reducirt werden tonnen; neben vielen richtigen Bemerkungen sinden sich hier auch unrichtige; die Berbrennung beruhe wohl auf der Vereinigung des brennenden Körpers mit Etwas aus der Atmosphäre, und dieses Etwas sei der mässerige Bestandtheil der letzteren.

Aber anch dieses Etwas, welches die Verbrennungen zu unterhalten vermag, wurde jest isoliet und für es dieses Vermögen erkannt. Wie von Vanen war vor ihm bereits von Anderen die Lustart, welche wir als Saueritossgas bezeichnen, dargestellt worden, ohne daß ihre Eigenthümlichteit beachtet worden wäre; Hales hatte 1727 angegeben, daß bei dem Erhisen von Mennige Lust entwickelt wird, Priestlen 1772, daß er schon vor einem Jahre aus Salpeter durch Erhisen Lust entwickelt habe, von welcher er bemerke, daß in ihr die Verbrennung so gut

als in gemeiner, ja sogar mit vergrößerter Flamme vor sich geht. Am 1. August 1774 stellte Priestley durch Erhitzen von rothem Quecksilberpräcipitat eine Luftart dar, welche durch Wassernicht absorbirt wurde und beren eminentes Vermögen, die Versbrennung zu unterhalten, ihn überraschte. Ohne sosort die ganze Tragweite dieser Entbeckung auch nur zu ahnen, beschäftigte er sich doch mit der Untersuchung dieser Luftart weiter; er sand, daß sie auch aus reinem (salpetersäuresreiem) rothem Präcipitat erhalten wird und aus Wennige, und kam zu der Vermuthung, die Fähigkeit der genannten Substanzen, diese Luftzart zu liesern, möge auf der Aufnahme von Etwas aus der Atmosphäre bei ihrer Bereitung beruhen.

So weit mit ber neuen Luftart bekannt\*) tam Prieftlen nach Paris, wo er im October 1774 Lavoisier von biesen Ergebnissen seiner Versuche selbst in Kenntnig sette; hat bald nachher biefer seiner Mittheilungen an Lavoisier er= wähnt und noch am späten Abend seines Lebens unter Angabe von Einzelnheiten an bieselben erinnert. — Gine Bezugnahme auf diese Mittheilung ober auf die vorher veröffentlichten Resultate von Banen's Arbeiten findet sich nicht in der von Lavoisier vor der Pariser Akademie im November 1774 gelese= nen Abhandlung über die Verkalkung des Zinns in geschlosse= nen Gefäßen und über die Ursache ber Gewichtszunahme, welche dieses Metall hierbei erlangt. Nach ber Erinnerung an seine turz vorher (vgl. S. 154 f.) gezogene Schlußfolgerung, daß bei der Verkalkung der Metalle ein Theil der Luft oder eine in ihr enthaltene Substanz sich mit benselben vereinige und hierauf die Gewichtszunahme bei der Verkaltung beruhe, bemerkt er, daß hiermit die von Boyle angegebenen Resultate im Widerspruche stehen. Letterer hatte 1673 Versuche beschrieben, welche ihm die

<sup>\*)</sup> Belche Resultate diese Luftart mit dem S. 63 besprochenen Lustgüte-Messer, dem Salpetergas, ergebe und daß sie das Athmen in besserer Beise als gemeine Luft unterhalte, untersuchte Priestley erft 1775.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Wägbarkeit ber Feuermaterie zu beweisen schienen; namentlich Versuche, bei welchen er Blei und Zinn in zugeschmolzenen Glasgefäßen erhitte und nach dem Deffnen ber letteren bas theilweise verkalkte Metall schwerer fand als das ursprünglich angewendete, ließen es ihn als unzweifelhaft betrachten, baß Feuermaterie burch bas Glas gebrungen sei und sich in bem verkalkten Metall, das Gewicht besselben vergrößernb, firirt habe\*). Lavoisier stellte ähnliche Versuche an, aber unter Ber= vollständigung der Wägungen. Mit einer abgewogenen Menge Blei ober Zinn beschickte, bann zugeschmolzene Glasgefäße murben langere Zeit bis über ben Schmelzpunkt bes Metalles erhist, von welchem letteren dabei ein Theil verkalkt wurde: ein um so größerer im Allgemeinen, je geräumiger bas Glasgefäß war. Dieses mog nach biesen Versuchen, erkaltet und noch geschlossen gewogen, genau so viel wie vorher; bei bem Deffnen bes Gefäßes strömte Luft ein, und eine abermalige Wägung ergab nun eine Gewichtszunahme; diese betrug eben so viel, als die, welche für bas theilweise verkalkte Metall constatirt wurde. Lavoisier betrachtete es als aus biesen Versuchen klar hervorgehend, daß die Gewichtszunahme bei ber Verkalkung von Detallen in geschlossenen Gefäßen nicht auf bem Zutreten von Feuermaterie ober sonst etwas von Außen Zukommenbem beruht, sondern bag bas Metall die sein Gewicht vermehrende

<sup>\*)</sup> Boyle hatte auch beobachtet, daß bei bem Deffnen des Glasges sach Beendigung des Bersuches Luft in dasselbe eindrang, ohne indessen hieraus einen anderen Schluß zu ziehen, als den, daß das Gesäß unversehrt geblieben sei. Ein französischer Kapuziner, Pater Cherubin von Orleans, hatte schon 1679 geltend gemacht, daß eine Aufnahme von wägdarer Feuermaterie sich nur dann aus solchen Bersuchen ergäbe, wenn das Gesäß nach dem Erhißen noch geschlossen schwerer befunden worden wäre, als vorher; und aus Boyle's Bersuchen hatte er gesolgert, das Einströmen- von Luft in das Gesäß bei dem Oessnen desselben und die Zunahme des Gewichtes des verkalten Metalles beruhe auf der Bereinigung von Luft mit dem Metallfalt. Einen Einstluß auf die Ansichten der Chemiter hatten indessen diese Bemerkungen, die auch nur wenig bekannt wurden, nicht ausgeübt.

Substanz ber in bem Gefäß enthaltenen Luft entnimmt. fügte hinzu, daß die einzuhaltenden Grenzen (er las diese Abhandlung in einer öffentlichen Sitzung der Akademie) ihm auf Einzelnheiten einzugehen nicht gestatten und er auch die Versuche nicht besprechen bürfe, welche er mit der Luft ausgeführt habebie zum Verkalken ber Metalle gebient hatte. Diese ihres fixir= baren (er möge fast sagen ihres sauren) Theiles beraubte Luft sei in irgend einer Art zersetzt, und solche Versuche, wie er sie hier beschrieben, scheinen ihm ein Mittel abzugeben, die atmo= spärische Luft zu analysiren und die sie zusammensetzenden Theile zu untersuchen. Ohne bis jett zu ganz genügenden Resultaten hierüber gelangt zu sein, glaube er boch aussprechen zu können, daß die reine und von Feuchtigkeit befreite Luft keineswegs ein einfacher Körper, ein Element sei, sondern etwas Gemischtes ober Zusammengesetztes. — Diese Resultate von Lavoisier's Untersuchung murben 1774\*) veröffentlicht. Die spätere ausführ= lichere Mittheilung \*\*) brachte die Details der Versuche und

<sup>\*)</sup> Im Dezemberhefte bes Journal de physique für 1774. In einer hier unmittelbar sich anschließenden Zuschrift Lavoisier's an den Herausgeber bes genannten Journals theilte ber Erstere mit, daß die von ihm vor der Atademie im November 1774 gelesene Abhandlung mehrere Monate früher redigirt worden sei, und bereits im April dem Secretär der Mademie vorgelegen habe. Außer Boyle's und Priestle p's Bersuchen über bie Berkaltung der Metalle in geschlossenen Gefäßen seien ihm damals teine bekannt gewesen; später seien noch solche, welche von Beccaria ausgeführt worben, zu seiner Kenntniß gekommen, und zur Berhutung bes Scheines, als wolle er sich bie Arbeit eines Anberen aneignen, veröffentliche er auch, was er über diese Bersuche erfahren habe. Dieselben hatten (1759) ergeben, daß bei dem Erhitzen von Metallen in geschloffenen Gefäßen nur ein Theil ber Metalle verkalkt wird und zwar ein um so größerer, je geräumiger bie Gefäße sind, und daß das Gewicht ber Luft in den Gefäßen nach der Berkaltung kleiner ift, als vor derselben. — Der Bersuche Beccaria's erwähnte Lavoisier auch bei der späteren ausführlicheren Mittheilung seiner Untersuchung als ihm nachträglich belannt gewordener.

<sup>\*\*)</sup> Wie die Abhandlung, als gelesen vor der Akademie im November 1774, ihr zugestellt im Mai 1777, in den, 1778 veröffentlichten Memoiren für 1774 gedruckt worden ist.

läßt ersehen, daß dieselben im Februar 1774 begonnen murben. Weiter sagt hier Lavoisier, baß er Gründe habe zu glauben, der mit Metallen sich verbindende Theil der atmosphärischen Luft habe ein etwas größeres, ber rückständig bleibenbe ein etwas tleineres specifisches Gewicht als biese, was aber noch directer zu beweisen sei, da die Unterschiede nur klein seien. Daß nur ein Theil der Luft an die Metalle bei der Berkalkung berselben trete, habe ihn vermuthen lassen, daß die atmosphärische Luft etwas Zusammengesetztes sei, und eine von ihm über bie Berkalfung und die Reduction ber Quecksilberkalke unternommene Arbeit habe ihn in dieser Ansicht wesentlich bestärkt. Zest schon tonne er mittheilen, daß nicht die ganze atmosphärische Luft athembar sei, sondern nur der Theil, welcher sich mit den Metallen bei ber Verkaltung vereinige, und die bei bem letteren Vorgang übrig bleibenbe Luft sei nicht fähig, das Athmen ober bie Verbrennung zu unterhalten. Nicht nur scheine ihm bie atmosphärische Luft aus zwei ganz verschiebenen elastischen klussigkeiten zusammengesetzt zu sein, sondern der nicht athembare Theil selbst sehr zusammengesett.

Es ist in Frage gezogen worben, ob eine solche Renntniß ber Zusammensetzung der atmosphärischen Luft schon in dieser Abhandlung, wie sie 1774 abgefaßt worden war, ober erst bei einer späteren Rebaction berselben ausgesprochen morben sei, und welchen Antheil an ber Erfassung bieser Renntniß für Lavoisier die von Anderen, namentlich von Priestlen, erhal. tenen Resultate haben mochten. Gewiß ist, bag bie Bekanntschaft mit den Bestandtheilen der Atmosphäre in der späteren Beröf: fentlichung weiter geht als in der früheren und zwar barüber hinaus, wie es nur einer ausführlicheren Darlegung vorher bereits auszugsweise gemachter Angaben entspräche. auch, daß die spätere erweiterte Renntniß sich an die frühere beschränktere gang gut anlegt unb baß — welchen Ginfluß auf die Ausbildung von Lavoisier's Ansicht auch die von Anderen erhaltenen Resultate ausgeübt haben könnten — im Jahre 1774 noch kein Anberer so weit gekommen war, die atmosphärische

Luft als aus mehreren ganz verschiedenen elastischen Flüssigkeiten bestehend zu betrachten; für Priestley sinde ich, nach seinen eigenen Angaben über seine Forschungen, diese Erkenntniß erst von 1775 an sich herausbildend, und die Arbeiten, durch welche Scheele damals selbstständig zu demselben Resultate gestommen war, wurden erst 1777 bekannt (vgl. S. 76 f.). Aber daß auch Lavoisier 1774 noch nicht mit der Zusammensehung und den Bestandtheilen der atmosphärischen Luft so bekannt war, wie man es aus der ausführlicheren Beröffentlichung dieser Abshandlung schließen könnte, und daß die spätere Redaction dersielben den Stand seiner Kenntnisse für jenes Jahr nicht richtig angiebt, ist aus der zunächst zu besprechenden, 1775 versaßten Abhandlung zu ersehen.

Eine Bezugnahme auf jene Versuche Banen's über bie Entwickelung von Luft bei bem Erhigen von Quechsilberkalt bis zur Reduction besselben ober auf Priest le p's Mittheilung be= züglich ber Gigenschaften dieser Luft findet sich auch nicht in der, im April 1775 vor der Pariser Akademie gelesenen Abhandlung Lapoisier's über die Natur ber Substanz, welche sich mit ben Metallen bei ihrer Verkalkung vereinigt und das Gewicht der= selben größer werben läßt. Lavoisier merkte für diese Unter= suchung an, daß die ersten der barin besprochenen Versuche um mehr als ein Jahr früher, die ersten über die Reduction des Pracipitates per se im November 1774 angestellt worden seien. Er begann mit der Frage, ob es verschiedene Luftarten gebe, und erklärte, sich auf die Erörterung eines einzelnen hierherge= borigen Gegenstandes: auf ben Nachweis beschränken zu wollen, daß die Substanz, welche sich mit den Metallen bei ihrer Bertaltung verbinde, das Gewicht derselben vergrößere und sie zu Ralten werben lasse, weber ein Bestandtheil ber Luft, noch eine besondere in der Luft verbreitete Säure, sondern die Luft als Ganzes, ohne Veränderung, ohne Zersetzung sei, so zwar, daß die aus dieser Berbindung wieder frei gemachte Luft reiner und athembarer sei, als die der Atmosphäre, und geeigneter zum Un=

terhalten des Verbrennens. Die meisten Metallfalte werben nur unter Mitwirkung kohliger Körper ober überbaupt solder rebueirt, welche Das, mas man als Phlogiston bezeichne, en:balien; aber ba von der Rohle selbst bei der Reduction eine gewisse Menge verschwinde, könne die dabei sich entwickelnde elassise Flüssigkeit nicht etwas Ginfaches sein, sonbern sie resultire irgendwie aus etwas in der metallischen Substanz und aus etwas in der Kohle Enthaltenem. Diese Betrachtung habe ihn einseben lassen, baß zur Aufklärung bes Vorganges ber Meiallverkaltung man mit benjenigen Kalken Versuche anstellen musse, welche obne Zusatz reducirbar seien. Solche Ralte seien die des Eisens; alle von ihm untersuchte, natürlich vorkommende sowohl als kunstlich bargestellte, habe er im Focus großer Brenngläser vollständig reducirbar befunden. Aber die Schwierigkeiten, welche sich bei den Versuchen mit Eisenkalken zeigten und die Gewinnung entscheibenber Resultate erschwerten, ließen ihn an einen leichter zu behandelnden Kalk gehen. Der Mercurius praecipitatus per se, wie das durch längeres Erhitzen des Quecksilbers bei Luftzutrut erhaltene Praparat bezeichnet wurde, sei ihm als besonders geeignet erschienen; mehrere Chemiker haben bereits behauptet bieser Körper sei ein Quecksilberkalk, und ganz bekannt sei jest auch, daß derselbe ohne Zusat schon bei mäßigem Erhitzen sich reducire. Zur Feststellung, daß dieser rothe Präcipitat wirklich ein Metalkalk sei, reducirte ihn Lavoisier unter Zusat von Rohle; die hierbei sich entwickelnde elastische Flüssigkeit fand er ganz übereinstimmend mit der bei der Reduction anderer Metall: talte unter Zusatz von Kohle sich entwickelnben s. g. fixen Lust. Es sei jest nur noch zu untersuchen gewesen, sagte Lavoisier weiter, ob bieser Quecksilberkalk auch bei ber Reduction ohne Zusat Luft entwickele, und, falls Dies statthabe, die Eigenschaften berselben zu ermitteln. Er beschrieb ben hierüber angestellten Versuch und theilte die Einzelnheiten der Resultate mit: daß hierbei ein gewisses Gewicht Quecksilberkalk ein geringeres Gewicht Quecksilber und außerbem Luft gebe, deren specifisches wie. wicht -- aus ber Vergleichung ihres Volumes mit ber Differenz

jener beiben Gewichte abgeleitet — von bem der gemeinen Luft nicht viel abweiche. Bei ber Untersuchung dieser Luft sei er überrascht gewesen zu finden, daß sie nicht durch Wasser absor= birt werbe, keine ber anberen Eigenschaften ber firen Luft habe, ben Athmungsproceß der Thiere, die Berbrennung besser unter= halte als die gemeine Luft. Vollkommen sei er überzeugt, daß biese Luft nicht allein gemeine Luft sei, sondern sogar noch reinere als die, in welcher wir leben. Bewiesen sei also, daß die den Metallen bei der Verkalkung berselben zutretende und das Gewicht vergrößernbe Substanz nichts Anderes sei, als der reinste Theil ber uns umgebenben Luft, und bas Auftreten von firer Luft bei den Reductionen unter Zusatz von Kohle beruhe auf ber letzteren; sehr mahrscheinlich sei es, daß alle Metallkalke nur gemeine Luft geben würden, wenn man sie alle so wie den Quecfsilberpräcipitat ohne Zusat reduciren konnte. Was bezüg= lich der Detonation des Salpeters mit Kohle und des Auftretens von fixer Luft bei berselben constatirt sei, mache es mahrschein= lich, daß in dem Salpeter gemeine Luft, atmosphärische Luft fixirt sei. Daß die gemeine Luft burch Vereinigung mit Kohle zu firer werbe, lasse die Schlußfolgerung als eine natürliche erscheinen, die fire Luft sei nichts Anderes als eine Verbindung der gemei= nen Luft mit Phlogiston; diese Meinung sei die Priestlen's, aber bei aller Wahrscheinlichkeit berselben spreche boch bei ge= nauerem Eingehen auf die Thatsachen so viel dagegen, daß die Frage noch als unentschieben zu betrachten sei; die Motive für seine Zweifel hoffe er balb vorlegen zu können. — Das ist ber wesentliche Inhalt dieser berühmten Abhandlung, wie sie im Krühjahr 1775 von Lavoisier gelesen murbe\*). Erhebliche Abanberungen unter Beibehaltung der äußeren Form im Ganzen und eines großen Theiles bes Inhaltes wurden aber später für die Beröffentlichung der Abhandlung in den Memoiren der Pa=

<sup>\*)</sup> Dem oben gegebenen Bericht über diese Abhandlung in ihrer ursprünglichen Form liegt die Beröffentlichung derselben in dem Journal de physique, Maiheft für 1775, zu Grunde.

riser Akabemie angebracht\*). Da sollte nicht mehr gezeigt werzben, daß die Luft als Ganzes und unzersett mit den Metallen in Berbindung trete, sondern daß dies nur der Theil von ihr thue, welcher der des Gesundheit zuträglichste und der reinste sei; da ist die in dem Salpeter sixirte, die Detonation desselben mit Kohle bedingende Luft nicht mehr gemeine, atmosphärische, sondern der athembare Theil der atmosphärischen Luft, welcher einer der Bestandtheile der Salpetersäure sei; da sindet sich an der Stelle der Erörterung, od die sixe Luft eine Berbindung der gemeinen Luft mit Phlogiston sei, als eine mit Bestimmtheit zu ziehende Schlußfolgerung ausgesprochen, daß die sixe Luft das Resultat der Lereinigung des vorzugsweise athembaren Theiles der Luft mit Kohle sei; da ist, kurz ausgedrückt, der von Las voi sier 1775 versaßten Abhandlung mit den Kenntnissen, welche er dis 1778 erworben hatte, nachgeholsen \*\*).

Eine ber Pariser Akademie 1776 mitgetheilte Abhandlung \*\*\*) La voisier's über das Borhandensein von Luft in der Sal-

<sup>\*)</sup> In dieser späteren Redaction ist die Abhandlung als gelesen vor der Atademie Ostern 1775 und wieder gelesen im August 1778 in die im letzteren Jahre veröffentlichten Wemoiren der Atademie für das erstere Jahr und hieraus in die neue Ausgabe der Werke Lavoisier's (Oeuvres. T. II, p. 122 ss.) aufgenommen.

Pariser Atademie damals nicht, Urkunden zu geben, welche die Resultate und Kenntnisse der Berfasser von Abhandlungen für die Zeiten seststeut, die man nach den Titeln der betressenden Bände voraussehen sollte. Diese Boraussehung als eine in der Regel, und wo nicht deutliche Angaben einen Ausnahmsfall als solchen kennen lehren, berechtigte gelten zu lassen, war aber für die Späteren das Ratürlichste, und wie Lavoisier selbst auf einen Jahrgang der Memoiren als die Zeit angebend, wo er Etwas dargelegt habe, Bezug genommen hat, konnte dieser Boraussehung nur zur Unterstützung gereichen. Die Folge davon war, daß häusig und gerade in dem uns jest beschäftigenden Falle eine Stufe der Kenntnisse eines Forschers, zu welcher er sich erst in späterer Zeit erhob, als schon früher erreicht für ihn beansprucht und anerkannt wurde.

<sup>\*\*\*)</sup> Gelesen vor der Atademie im April 1776, ihr zugestellt im De zember 1777, in den Memoiren der Atademie für das erstere Jahr 1779 veröffentlicht.

petersäure erinnert zunächst baran, daß bei der Verbrennung von Phosphor ein Theil der Luft in die Zusammensetzung der nich bildenden Phosphorsäure eintrete und daß, da bei der Ver brennung des Schwefels ähnliche Erscheinungen statthaben wie bei ber bes Phosphors, auch zu schließen sei, daß Luft in die Zusammensetzung der Vitriolsäure eingehe. Dies habe ihn, sagt La voisier, vermuthen lassen, alle Säuren möchten großentheils aus Luft bestehen und ihre Verschiebenheit auf dem Gehalt an ben sonst noch in ihnen vorhandenen Bestandtheilen beruhen. Auf Grund seiner Versuche könne er jett als Gewißheit aus= iprechen, daß alle Säuren nicht bloß Luft sonbern ben reinsten Theil ber Luft in sich enthalten. Er wolle Dies zunächst für die Salpetersaure barthun, burch Versuche, an welche größtentheils ober burchweg Priestlen Anspruch erheben konne, und burch kolgerungen, die sein unbestreitbares Eigenthum seien. Er zer= legt die Salpeterfäure, indem er Quecksilber in ihr auflöst, in einem Apparate, welcher die Aufsammlung entweichenber Gafe gestattet; er erhält Salpeterluft und burch Erhitzen bes Rucknandes der zur Trockne eingedampften Lösung bes Quecksilber= jalzes erst salpetrige Dämpfe und dann Luft von größerer Reinbeit als die der gemeinen Luft ist: die Luft, welche er früher aus Quecksilberkalk entwickelt und die Priestlen- aus vielen Substanzen durch Behandlung berselben mit Salpetersäure erbalten habe. Das Quecksilber blieb schließlich mit dem ursprüng= lichen Gewichte zurud. Daß in die Zusammensetzung ber Gal= petersaure Luft, ober vielmehr eine reine Luft: Etwas was so zu sagen noch mehr Luft sei als die gemeine Luft, eingehe, sei hiermit erwiesen. Die Analyse ber Salpetersäure bestätigt durch die Synthese; durch Mischen ber Salpeterluft mit reiner Luft bei Gegenwart von Wasser erhält er wieber Salpetersäure: im concentrirten Zustande rauchende, und er bemerkt, daß die so dargestellte Saure etwas weniger von der reinen Luft enthalte als die in gewöhnlicher Weise bereitete. Statt der reinen Luft tonne man zu diesem Versuch auch gemeine anwenden, aber von der letzteren sei viermal so viel nöthig, und es könne nach

seinen Versuchen hierüber als bewiesen erscheinen, daß die Luft, welche wir athmen, nur ein Viertheil mahrer Luft enthalte, ge= mischt mit drei Viertheilen einer schäblichen, die Verbrennung und das Athmen nicht unterhaltenden Luft. Dag das Quecknilber bei bem Lösen in der Salpetersaure durch Aufnahme reiner Luft aus berselben verkalkt werbe, wird noch hervorgehoben, und be= züglich ber Frage, ob bei ben hier beschriebenen Borgangen das Phlogiston bes Metalles eine Rolle spiele, mit Zuruckaltung wegen der Wichtigkeit ihrer Consequenzen bemerkt, das Qued= silber werde schließlich unverändert wiedererhalten, ohne Phlogi= ston verloren ober aufgenommen zu haben, wenn man bem lete teren nicht die Fähigkeit, das Glas zu durchbringen, beilegen wolle, was die Annahme einer andern Art von Phlogiston, als das Stahl's und seiner Schule, in sich schließe. Endlich hebt Lavoisier noch hervor, daß die in dieser Abhandlung mitge= theilten Resultate eine von Priestlen ausgesprochene Ansicht, bie atmosphärische Luft sei eine Verbindung aus Salpetersäure und einem erbigen Bestandtheil, widerlegen.

An diese Abhandlung Lavoisier's schloß sich zunächet, 1777\*), eine über die Verbrennung des Phosphors und die Natur der dabei entstehende Säure an. Anknüpsend an das schon früher (vgl. S. 156 f.) hierüber Angegebene will Lavoisier hier zunächst bezüglich der Bildung der Phosphorsäure seine inzwischen weiter vorgeschrittenen Kenntnisse darlegen. Er bespricht, daß in einem gewissen Lustraume nur eine bestimmte Quantität Phosphorsäure unter Absorption eines Theiles der Lust entstede, und daß die für die Phosphorsäure zu constatirende Gewichtszunahme dem Gewichte der absorbirten Lust gleich sei. Die bei der Verbrennung des Phosphors rückständig bleibende Lust sei

<sup>\*)</sup> Als der Akademie im März 1777 zugestellt, im April vorgelesen, wurde die Abhandlung in den Memoiren für dieses Jahr 1780 veröffentslicht.

nicht dichter als die atmosphärische, eher etwas specifisch leichter; unfähig, das Athmen und das Verbrennen zu unterhalten, ge= winne sie diese Fähigkeit wieder durch Zusatz von so viel de= phlogistisirter oder eminent athembarer Luft, als bei der Ver= brennung entzogen worden war, und. erhalte sie badurch wieder alle Eigenschaften ber ursprünglichen Luft. Aus ben früher von ihm beschriebenen Versuchen wisse man, daß die atmosphärische Luft etwa ein Viertheil ihres Volumes dephlogistisirte ober emi= nent athembare Luft enthalte; bei dem Verbrennen des Phos= phors werde niemals dieser Bestandtheil vollständig sondern höchstens ein Fünftheil von dem Volume der atmosphärischen kuft absorbirt; die hierbei rückständig bleibende Luft könne durch Behandlung mit vielem Wasser, welches vorzugsweise die die Berbrennung nicht unterhaltende Luft aufnehme, wieder zu sehr gut athembarer und die Verbrennung unterhaltender Luft ge= macht werben. Was für ben Phosphor nachgewiesen sei, lasse sich auch auf die Verbrennung des Schwefels und die Bildung ber Bitriolsäure anwenden; nur entziehe brennender Schwefel der Luft den darin enthaltenen athembaren Bestandtheil noch un= vollständiger, und die Versuche ergeben deßhalb weniger bestimmte Resultate; da Lavoisier aus diesem Grunde die Versuche nicht näher beschreiben will, läßt sich nicht ersehen, was ihn zu der Angabe veranlaßte: Das könne er versichern, daß bei ber Berbrennung von Schwefel in mit Quecksilber abgesperrter Luft eine ber Menge bes verbrannten Schwefels proportionale Vo= lumverminderung stattfinde und eine sehr concentrirte Vitriol= saure entstehe, beren Gewicht bas zwei= bis breifache von bem des sie bildenden Schwefels sei. Lavoisier spricht noch ein= mal, als früher bereits wiederholt von ihm behauptet und jetzt durch diese Versuche mit Phosphor und Schwefel genügend be= gründet, es aus, daß die atmosphärische Luft aus etwa 1/4 de= phlogistisirter oder eminent athembarer und 3/4 schädlicher Luft von unbekannter Natur zusammengesetzt sei; ferner, daß ber Phosphor bei dem Verbrennen auf die letztere nicht einwirke, und daß die Vitriolsäure und die Phosphorsäure mehr als die Hälfte ihres Gewichtes eminent athembare Luft enthalten. — Den zweiten Theil dieser Abhandlung, von den verschiedenen Verbindungen der Phosphorsäure, brauche ich dier nicht näher zu besprechen.

Daffelbe gilt für einige, zu ber Reform bes demischen Enstemes in keiner Beziehung stehende Abhandlungen, welche Lavoisier 1777 ber Pariser Akabemie mittheilte; aber mebrere andere, als berselben Zeit angehörig uns überkommene, entbalten hierfür Erhebliches. — Bunächst bie Untersuchung über bas Athmen der Thiere und die Veränderung der Luft bei bem Durchgange burch die Lungen\*). Lavoisier kundigt hier an, daß seine Versuche ihn zu einer Ansicht über das Athmen geführt haben, welche der Priestlen's, die Luft werde hierbei mit Phlogiston beladen, entgegengesett sei. Er beschreibt vorerft einen auf die Zusammensetzung ber atmosphärischen Luft bezüglichen Versuch: längeres Erhiten von Quecksilber in einem abgeschlof: senen Volume solcher Luft ließ bas Metall unter Gewichtszunahme verkalkt, das Volum der Luft um ein Sechstheil ungefähr vermindert werden, und die rückständige Luft war von der s. g. firen verschieben, aber unathembar, die Verbrennung nicht unterhaltenb; aus Priestlen's und aus Lavoisier's eigenen Versuchen misse man, daß der in der angegebenen Art entstandene Quecksilberkalt eine Verbindung bes Metalles mit einer reineren und athembareren Luft, als die gemeine, sei; Zumisch ung ber burch stärkere Hitze aus bieser Verbindung wieder ausgetriebenen Luft zu jener rückstänbigen gebe wieberum Luft von ben Eigenschaften ber gemeinen. Durch Zersetzung und Wieberzusammensetzung sei also nachgewiesen, baß von ber atmosphärischen Luft, wie schon früher angekünbigt, fünf Gechstheile bas Athmen und Verbrennen nicht zu unterhalten vermögen und nur das Uebrige, das sei ein Fünftheil des Volumes der atmosphärischen Luft, athembar sei. Gin Bersuch, bei welchem ein Thier in

<sup>\*)</sup> Als im Mai 1777 vor der Atademie gelesen in die Remoiren derselben für dieses Jahr aufgenommen.

einem abgeschlossenen Luftraum bis zum Ersticken geathmet hatte, ergab, daß dabei ein Sechstheil ber Luft zu firer Luft ober Rreibesäure (welche Bezeichnung für die Rohlensäure Lavoisier jest annahm) umgewandelt wurde und die nach Absorption ber letteren ruchtanbige Luft bieselben Gigenschaften bejaß, wie bie nach ber Verkalkung von Metallen zurückbleibenbe. Lavoisier bespricht, daß diese Umwandlung des athembaren Theiles ber ruft in der Lunge selbst oder nach Absorption durch das Blut vor sich gehen könne; er erörtert, weßhalb das Lettere als bas Bahrscheinlichere betrachtet werben könne, und spricht als seine Ansicht aus, daß wohl beibe Vorgänge statt haben. — Ferner eine Abhandlung über bas Verbrennen von Kerzen in atmosphärischer und in eminent athembarer Luft. Hier wird von ber Zusammengesetztheit ber Luft, als ber bis in die neueste Zeit herrschenden Ansicht über die Einfachheit berselben entgegen durch die vorhergehenden Abhandlungen Lavoisier's nachgewiesen, ausgegangen, unter Angabe, baß ber Gehalt berfelben an eminent athembarer Luft, welcher Priestlen die sehr wenig geeig= nete Bezeichnung ber bephlogistisirten gegeben habe, etwa ein Kiertheil ihres Volumes betrage. Es wird baran erinnert, daß man bei der Verbrennung von Kerzen in einem abgesperrten Lustraum eine Verminderung des Volumes der Luft zu beobachten geglaubt habe; Lavoisi er beschreibt Versuche, nach welchen über Queckfilber abgesperrte Luft bei bem Brennen von Wachs= lerzen in ihr bis zum Verlöschen keine merkliche Volumveran= berung erleide, wohl aber theilweise zu Kreibesäure werde. spricht sich gegen die von Priestlen u. A. vertretene Ansicht aus, daß hierbei eine Beladung der Luft mit Phlogiston vor sich mit dem Bemerken, daß er auf dem Punkte stehe, durch eine Reihe von Versuchen die Stahl'sche Lehre von dem Phlogiston zu bekämpfen, und die da geltend zu machenden Einwürfe auch die Ausichten Priestlen's treffen werben. Bei dem Verbrennen von Kerzen in gemeiner Luft werde nicht die ganze Menge ber barin enthaltenen athembaren verzehrt, und selbst bei dem Verbrennen in reiner athembarer bleibe ein Theil derselben unverändert, solgert er ferner noch aus den von ihm mitgetheilten Versuchen, und schließlich als hauptsächlichste Ergebnisse dieser Untersuchung, daß die zu drei Biertheilen in die Zusammensetzung der atmosphärischen Luft eingehende s. g. Mofette teinen Antheil an den Berbrennungsvorgängen nehme, bei diesen nur die j. g. dephlogistisirte Luft zur Ginwirkung komme, unter wenig vollständiger (nur 2/5 von ihr betragender) Verzehrung durch breunende Kerzen, vollständigerer durch Phosphor, anscheinend ganz vollständiger durch den Pyrophor. Als etwas auch noch sich Ergebendes, später eingehender zu Erörterndes wird endlich erwähnt, daß die bei der Verbrennung durch Merzen auftretende Kreibesäure entstehe durch Verbindung der aus den Rerzen sich entwickelnden brennbaren Luft mit der verzehr= ten eminent athembaren unter Ausscheibung eines beträchtlichen Theiles der in beiden Luftarten enthaltenen Kenermaterie. — Dann eine Abhandlung über die Auflösung des Quecksilbers in der Vitriolsäure und über die Zerlegung der letzteren in Inftförmige schweflige Zäure und eminent athembare Luft, welche letztere durch stärkeres Erhitzen des entstandenen Quecksilbersatzes gemischt mit etwas schwestiger Säure ausgetrieben wurde; eine Abhandlung über die Vereinigung des Alauns mit kohligen Substanzen und über die Veränderungen, welche die Luft durch das Brennen des Phrophors in ihr erleidet, worin Lavoisier die Bildung des Pyrophors als auf einer Reduction der Vitriolsäure des Alauns zu Schwesel, die Entwickelung von Kreide= jäure als auf der Bereinigung von Kohle mit der in der Bitriolfäure enthaltenen athembaren Luft, die gleichzeitige Ent= wickelung einer besonderen brennbaren Luftart als auf dem Nebergange von kohliger Substanz in die Form einer elastischen Flüssigkeit, die Einwirkung des Pyrophors auf die Luft als auf Wiederbildung von Vitriolsäure auf Kosten des Gehaltes der Luft an ihrem athembaren Bestandtheil beruhend erklärte; end: lich eine Abhandlung über die Umwandlung der Gisenkiese zu Bitriol, welche dieselbe dahin erflärt, daß die Gisenkiese aus Echwefel und Gisen bestehen und bei jener Umwandlung der

Schwefel sich mit dem athembaren Bestandtheile der Luft zu Bitriolsäure verbinde, die in dem Maße, wie sie sich bilde, das Eisen zu Bitriol löse.

Noch zwei wichtige Abhandlungen Lavoisier's sind in die Memoiren ber Pariser Akabemie für 1777 aufgenommen: eine mehr physikalische aber namentlich auch für die Auffassung der Barmewirkungen bei demischen Vorgängen einflußreiche über die Verbindungen der Feuermaterie (des Wärmestoffes) mit den verdampfbaren Flüssigkeiten und über die Bildung der luft= förmigen elastischen Flüssigkeiten, in welcher Abhanblung ber Gehalt an gebundener Wärme in allen Flüssigkeiten der letteren Art erörtert wird; und eine über bie Verbrennung im Allge= meinen, welche etwas ausführlichere Berichterstattung erheischt. Ermuthigt burch einige vorausgeschickte Betrachtungen über bie eigentliche Bedeutung und den Nuten von Systemen in den Raturwissenschaften wagt es Lavoisier, der Akademie eine neue Berbrennungstheorie vorzulegen ober vielmehr, da er sich pets Zuruckaltung auferlege, eine Hypothese, nach welcher sich alle Verbrennungs= und Verkalkungsvorgänge und theilweise selbst bie bas Athmen ber Thiere begleitenden Erscheinungen in sehr befriedigender Weise erklären, und deren Grundlage er be= mits in seinen Opuscules physiques et chymiques gegeben habe, damals noch nicht mit dem ganzen Vertrauen in die Richtigkeit dieser, der Lehre Stahl's gerabezu entgegengesetzten Ansicht, zu welchem er inzwischen gekommen sei. La voisier geht nun die einzelnen bei ber Verbrennung statthabenben Vorgänge burch: daß hierbei stets Wärme= ober Lichtstoff frei werbe, daß die Ver= brennung nur durch wenige Luftarten ober vielmehr nur durch die von Priestley als bephlogistisirte, von ihm selbst jest als wine Luft bezeichnete unterhalten werbe; daß die letztere hierbei ersest (Wärmestoff aus ihr ausgeschieben) werbe und bas Ge= wicht bes verbrennenben Körpers genau um bas ber zersetzten (verzehrten) reinen Luft zunehme; daß verbrennende Körper hierbei jedesmal eine Gaure entstehen laffen; daß die Verkalkung der Metalle etwas ben eigentlichen Verbrennungen ganz Ana=

loges sei. Die verschiebenen Vorgänge ber Verkalkung und Berbrennung erklären sich nach Stahl's Hypothese in sehr glucklicher Weise, aber mit ihrer Erklärung und Dem, was sie für die Annahme bes Phlogistons in ben Metallen, dem Schwefel u. s. w. sagen, bewegen sich bie Anhänger biefer Hypothese in einem unzulässigen Zirkel; wenn ohne die Annahme bes Phlogistons die Vorgange sich eben so gut erklären lassen, musse Stahl's Snstem burch und burch erschüttert werden. Nun wird die Theorie entwickelt, daß Verbrennung und Verkalkung auf bem Eingehen ber Substanz, bie zusammen mit Wärmestoff die reine Luft bilbe, in Verbindung mit dem verbrennenden oder sich verkalkenden Körper beruhe, welcher lettere auf Grund größerer Verwandtschaft jene Substanz bem Wärmestoff entziebe und diesen frei werben lasse; und daß Dies ber Kall sei, wird durch Hinveis auf hierbei festzustellende quantitative Verhältnisse bewiesen. Die reine Luft, Priestlen's bephlogistisirte Luft. sei der wahre und vielleicht der einzige verbrennende Körper; es sei nicht nöthig, in allen s. g. brennbaren Körpern einen Gehalt an gebundener Feuermaterie anzunehmen, und auch nicht mit Stahl zu behaupten, daß ein Körper Etwas verliere während er an Gewicht zunehme. Einige weitere Erörterungen, namentlich bezüglich bes Athmens: daß dasselbe etwas der Berbrennung Analoges und in dieser Weise die Ursache der thierischen Eigenwärme sei, schließen die Darlegung bes neuen Er stemes, bezüglich bessen Lavoisier noch bemerkt, daß er bei biesem Angriff auf Stahl's Lehre nicht an die Stelle berselben eine streng bewiesene Theorie zu setzen beabsichtige, sondern nur eine ihm wahrscheinlicher, den Naturgesetzen entsprechender dun tende und minder gezwungene Erklarungen und weniger Wider. spruche enthaltenbe.

Die nächste uns in Betracht kommende Abhandlung Lavoisier's ist eine in die Memoiren der Pariser Akademie für 1778 aufgenommene: allgemeine Betrachtungen über die Natur der Säuren und über die Bestandtheile dersel

Lavoisier knüpft hier an ben früher erbrachten Nachweis an, daß die von Priestlen als dephlogistisirte Luft bezeichnete Substanz in die Zusammensetzung mehrerer Säuren eingehe, und er kündigt an, daß vervielfachte Versuche ihn zu der Erkenntniß geführt haben, diese Substanz sei der das Sauer= sein bedingende, allen Säuren gemeinsame Bestandtheil berselben. Diefe Substang wolle er bemgemäß von jest an als bas faurenbe ober, wenn man ein griechisches Wort vorziehe, als bas orngine Princip bezeichnen. Dieses Princip also sei es, welches aller Wahrscheinlichkeit nach zusammen mit Wärme= unb Licht= stoff bie reinste ober Priestlen's dephlogistisirte Luft bilbe, ge= wiß aber burch Verbindung mit Kohle, Schwefel, Salpeterluft, Phosphor, Metallen die Kreibesäure, Bitriolsäure, Salpeter= faure, Phosphorsaure, Metallkalke. Der Gehalt an biesem Prin= cip lasse sich auch noch für andere Gäuren nachweisen; bei ben ber sauren Gährung unterliegenden vegetabilischen Substanzen werbe es zur Bilbung ber ba entstehenben, je nach ber Verschie= benheit ber dieser Gahrung fähigen Substanzen selbst verschie= benen Säuren schon bei gewöhnlicher Temperatur aus ber Luft aufgenommen; für die Hervorbringung noch anberer Gäuren musse man das saurende Princip in Form einer bereits einge= gangenen Verbindung in Anwendung bringen. Dieses geschehe namentlich bei ber von Bergman beschriebenen Darstellung ber (später als ibentisch mit ber Oralsäure erkannten) s. g. Zuckersäure durch Behandlung bes Zuckers mit Salpetersäure, und in ähnlicher Weise lassen sich, wie er in späteren Mittheil= ungen zeigen werbe, aus vielen animalischen (Horn, Seibe, Lymphe, Wachs z. B.), vegetabilischen (flüchtigen und fetten Delen, Manna, Stärkmehl) und mineralischen Substanzen (außer aus bem Arsenik auch aus bem Gisen, wie Lavoisier in bieser Abhandlung wiederholt angiebt) Säuren darstellen.

<sup>\*)</sup> Als der Akademie vorgelegt im September 1777 und gelesen im Rovember 1779 wurde diese Abhandlung 1781 in den Memoiren der Akademie für 1778 veröffentlicht.

<sup>2009,</sup> Entwidelung ber Chemie.

La voisier erinnert baran, daß bie Salpetersäure eine Berbindung von Salpeterluft und säurendem Princip sei, die rauch= ende mehr von der ersteren, die nur weiße Dampfe gebende mehr von dem letteren enthalte; er selbst gebrauche für seine Versuche immer Saure von berselben Busammensetzung, welche er an= giebt, und kenne baburch bie Menge bes faurenben Principes, welche in der bei einer Operation angewendeten Quantitat ber Säure enthalten sei. Von ihm beschriebene Versuche über bie Einwirkung ber Salpetersaure auf Zucker leiten ihn zu bem Resultat, daß die Zuckersäure sich durch die Vereinigung bes Zuckers mit nahezu einem Drittheil seines Gewichtes an saurenbem Princip bilbe; die bei ber Operation auftretende Kreibesäure stamme aus der Zuckersäure durch Zersetzung berselben, und für bie Zusammensetzung des Zuckers ergebe sich, daß er eine Verbindung aus einer kleinen Menge brennbarer Luft mit einer großen Menge kohliger Substanz sei. Lavoisier faßt bann noch einmal zusammen, was ben gemeinsamen Gehalt ber Gauren und Metallkalke an saurenbem ober ornginem Princip, die aus seinen Versuchen zu folgernbe ungleich große Verwandtschaft bes letteren zu verschiebenen Substanzen, die Mannichfaltigkeit ber noch zu erwartenben Sauren und bie Wichtigkeit ber Anwendung der Salpetersaure als einer ihrer Zusammensetzung nach gut bekannten Säure für die Analyse vegetabilischer Substanzen betrifft, und er schließt mit bem Ausspruch, möglicher Weise sei die kohlige Substanz (b. i. was später als Rohlenstoff bezeichnet wurde) in den Begetabilien ganz fertig gebilbet enthalten und resultire bieselbe nicht, wie man Dies bis bahin geglaubt habe, erst aus ber Einwirkung bes Feuers.

In den Memoiren der Pariser Akademie für 1778 sindet sich keine andere uns hier in Betracht kommende, in den sür 1779\*) keine Abhandlung Lavoisier's. Die für 1780\*\*)

<sup>\*)</sup> Sie wurden 1782 veröffentlicht.

<sup>\*\*)</sup> Sie wurden 1784 veröffentlicht.

enthalten zunächst eine über einige Flüssigkeiten, welche bei einem die mittlere Temperatur nur wenig übersteigendem Wärme= grab in Luftform gebracht werben können; auch bei ihr verwei= len wir nicht, wie viel Interesse sie auch, namentlich mas bie hier benutzten Apparate betrifft, für die Fortschritte der Untersuchungen über die Dämpfe bietet. Ferner eine über verschiebene Verbindungen der Phosphorsaure \*), worin vor der Bilbung dieser Saure bei dem Verbrennen des Phosphors der Entstehung von Vitriolsaure bei bem Verbrennen bes Schwefels als einer allgemein bekannten Thatsache gebacht, als Hauptsache bie Einwirkung ber Phosphorfaure auf verschiebene Substanzen be= schrieben wird. Sobann eine \*\*) über ein eigenthumliches Berjahren, den Phosphor ohne Verbrennung zu Phosphorfäure um= zuwandeln, worin er die Darstellung dieser Säure mittelst Salpetersaure beschreibt; Lavoisier erklärt hier die dabei consta= tirten Borgänge nach seiner Theorie und bemerkt bann noch, er begreife, daß die Vertheibiger ber Stahl'schen Lehre eine andere, ganz annehmbar erscheinenbe Erklärung für biese Vorgänge geben werben, indem sie eine Ersetzung bes Phlogistons im Phosphor durch das in der Salpetersäure enthaltene säurende Princip und eine Phlogistisirung bieser Saure annehmen; wenn er auch weit davon entfernt sei, zu behaupten, daß biese Erklärung bei bem dermaligen Zustande der Kenntnisse eine unhaltbare sei, setze dieselbe doch Unbewiesenes voraus, nämlich daß die rauchende Salpetersäure mehr Phlogiston enthalte als die nicht rauchende, und daß bieses Mehr an Phlogiston aus bem Phosphor stamme; übrigens habe er bei ber Aufstellung seiner eigenen Theorie Richts weiter versprochen, als daß man von der durch Stahl gemachten Annahme eines als Phlogiston bezeichneten besonderen Princips bei ber Erklärung ber chemischen Vorgänge absehen tonne, und mehr und mehr hoffe er, dieses Versprechen erfüllen zu können.

<sup>\*,</sup> Als gelesen im November 1780.

<sup>\*\*)</sup> Als im Mars 1780 gelesen.

In die Memoiren der Pariser Akademie für 1780 ist end= lich auch noch eine Abhandlung von Lavoisier und Laplace über die Wärme aufgenommen, deren ich in dem Nachfolgenden zu ermähnen habe, benn biese Untersuchung murbe jener Afabemie erst mehrere Jahre später vorgelegt. Das Zuruckbatiren von Abhandlungen, in bem Sinne wie er S. 150 (Anmerkung) erläutert murbe, erreicht für die jett zu besprechende Zeit von Lavoisier's Thätigkeit fast seinen Höhepunkt, und ich barf nicht mehr seine Arbeiten in der Reihenfolge, welche ihnen in ben Schriften ber genannten gelehrten Gesellschaft gegeben unb auch noch in ber neuesten Ausgabe ber Werke Lavoisier's festgehalten ist, besprechen. Gine ganze Anzahl wichtigfter Abhandlungen in den Memoiren für 1781 und 1782 wurde der Pariser Akabemie erst beträchtlich viel später mitgetheilt. Einiger in diesen Jahrgängen enthaltener, welche später zu setzen weder ausbrückliche Angaben noch andere bestimmtere Anhaltspunkte einen Grund bieten, ist hier zu gebenken. Zunächst ber in die Memoiren für 1781\*) aufgenommenen, burch Scheele's Schrift von der Luft und dem Feuer veranlaßten Betrachtungen Lavoisier's über die Verkalkung und die Verbrennung; sie geben einen Bericht über die Versuche des ersteren Chemikers, unter Geltendmachung ber Ansprüche La voisier's auf die Erkenntniß einzelner Gegenstände als eine von Diesem schon vor her gemachte \*\*), und eine Rritit ber Ansichten Scheele's (über

<sup>\*)</sup> Dieselben wurden 1784 veröffentlicht.

Lavoisier citirt, wo er sich auf eigene Arbeiten bezieht, den Jahrgang der Memoiren der Pariser Akademie, in welche eine der ersteren ausgenommen war. Ich will hier nicht noch einmal auf Das zurücklommen, was als Datum dieser Arbeiten, wie sie hier zur Kenntniß der Chemiker gebracht wurden, das Jahr der Beröffentlichung des betressenden Jahrganges, theilweise mindestens, als das richtigere erscheinen läßt. Rur bezüglich seiner Bemerkung, daß er schon von 1773 an einen Theil der Bersuche mitgetheilt habe, aus welchen er gerade so wie Sche ele auf die Zusammengesetheit der atmosphärischen Lust aus zwei ganz verschied benen elastischen Flüssigkeiten geschlossen habe, muß ich an das S. 163 st. Gesagte erinnern. Ueber die Zeit der Aussührung und der Beröffent lichung von Scheele's Untersuchungen vol. S. 76.

diese habe ich S. 76 ff. berichtet), welche die letzteren als com= plicirt und unwahrscheinlich, und als widerlegt, sobald die Ge= wichtsverhaltnisse mit in Betracht gezogen werben, nachweist. Dann ber in die Memoiren für 1782\*) aufgenommenen Abbandlung über ein Mittel, die Einwirkung bes Feuers und ber hiße bei chemischen Operationen beträchtlich zu verstärken; bas Mittel ist, Sauerstoffgas auf eine glühende Rohle (wie schon Friestlen u. A. empfohlen hatten) ober in eine Glasbläser= lampe zu leiten, und bes Gebankens, die Verbrennung eines Etromes von brennbarer Luft in einem von Sauerstoffgas zur Erzeugung hoher Hitzegrade anzuwenden, geschieht barin bereits Erwähnung; eine Beanspruchung der selbstständigen Entbeckung des Sauerstoffgases für Lavoisier findet sich aber auch hier, und zwar zuerst: Ostern 1775 habe er die einige Monate früher mit Trubaine gemachte Entdeckung einer bis dahin unbefannten, durch Reduction bes Quecksilberpräcipitates per se et= haltenen Luftart zur Kenntniß bes Publicums gebracht, welche Luftart Priestlen nahezu in berselben Zeit wie er, und wie er glaube selbst vor ihm, entbeckt \*\*), hauptsächlich aus der Ber= bindung ber Mennige und mehrerer anderer Substanzen mit Zalpeterfäure bargestellt und als bephlogistisirte Luft benannt habe (vgl. S. 160 f.). Auf die in den Memoiren für 1782 und 1783 \*\*\*) veröffentlichten Abhanblungen über die Einwirkung sehr starker, durch Anwendung von Sauerstoffgas hervorge= brachter Hitze auf verschiedene Mineralsubstanzen hier einzu= gehen, giebt ber Inhalt berselben keine Beranlassung ab; be= züglich anderer, für unsere Betrachtung mehr Interesse bieten= der Abhandlungen Lavoisier's, die in den Memoiren für

<sup>\*)</sup> Gie wurden 1785 veröffentlicht.

<sup>\*\*)</sup> Später, 1789 in seinem Traité de chimie, hat Lavoisier nicht einmal mehr die Priorität der Entdeckung in dieser Weise sur Priestele gewahrt, sondern von dem Sauerstoff als der Luftart gesprochen, welche durch Priestley, Scheele und ihn sast zu derselben Zeit entdeckt worden sei.

<sup>\*\*\*)</sup> Die letteren wurden 1786 veröffentlicht.

1781 bis 1783 enthalten sind, ist aber zu beachten, daß er für die Absassiung derselben durch das Bekanntwerden mit einer bis zum Sommer 1783 ihm verborgen gebliebenen Thatsache von größter Wichtigkeit und die richtige Deutung derselben ern befähigt wurde.

Lavoisier hatte bis dahin seine neue Theorie als eine hingestellt, welche die unbewiesene Annahme des Phlogistons entbehrlich mache und dabei doch für die Verbrennungs= und Verkalkungsvorgänge eine genügende Erklärung gebe. Diese Art der Bekämpsung der Phlogistontheorie war eine ziemlich unwirksame geblieben: kein namhafter Chemiker hatte ihm zuge= stimmt. Wohl aber waren die Anhänger der Phlogistontheorie zu der Vertheidigung derselben wach gerufen; die schon länger bekannten und die neu entdeckten Thatsachen suchte man, soweit sie ben Einzelnen als erhebliche erschienen, im Einklang mit der hergebrachten Lehre ober unter Abanderung berselben, so daß die Annahme des Phlogistons doch immer noch als eine nothwendige, vortheilhafte ober mindestens zulässige gewahrt werde, mit mehr oder weniger Erfolg zu deuten. Ich bespreche diese Versuche, die Phlogistontheorie aufrecht zu erhalten, hier noch einmal eingehender; schon aus der Berichterstattung über die Ansichten der hervorragenderen unter den letzten Anhängern dieser Theorie und über den Zustand des chemischen Wissens vor dem Sturze derselben ist uns, was innerhalb der hier gesteckten Grenzen barüber angegeben werden kann, in genügender Weise bekannt. Aber Etwas war auch damals bereits festgestellt, was sich nach der Phlogistontheorie besser erklärte als nach Lavoisier's neuem System: es war die Bildung der Lösungen von Metallen in Säuren unter Entwickelung von breunbarer Luft. Darüber, daß in allen Lösungen von Metallen in Säuren das Metall verkalkt mit der Säure verbunden ist, war damals bereits taum bei Ginem noch ein Zweifel; diese Wahrheit war von Bergman ganz allgemein und in bestimm=

tester Weise ausgesprochen worden (vgl. S. 102 und S. 143 Anmerk.) Die Anhänger ber alten Lehre konnten, im Wesent= lichen so wie es Cavendish (vgl. S. 69) gethan hatte, er= klären, wie die Berkalkung der Metalle bei dem Lösen derselben in Sauren vor sich gehe: unter Austreten bes in ben Metallen enthaltenen Phlogistons, so daß dieses entweder — für sich ober in Berbindung mit Wasser — als brennbare Luft zum Vor= scheine komme, ober daß es sich mit einem Theile der angewen= beten Saure zu einer s. g. phlogistisirten Saure vereinige. Die lettere Art der Lösung eines Metalles in einer Säure hatte Lavoisier richtig gebeutet, bahin nämlich, daß babei ber an= gewenbeten Säure Sauerstoff entzogen werbe: so bei ber Un= tersuchung ber Lösung bes Quecksilbers in Salpetersäure (vgl. E. 169 f.) ober in Bitriolfäure (vgl. S. 174). Aber bezüg= lich ber ersteren Art ber Lösung eines Metalles in einer Säure blieb er auf die Vermuthung beschränkt, daß auch hier ein Reductionsproduct ber angewendeten Säure entstehen möge. Daß bei jeder Lösung eines Metalles in einer Säure die sich ent= wickelnbe Luftart aus ber angewenbeten Säure burch Zersetzung berselben stamme und je nach ber Natur ber Säure andere Eigenschaften habe, sagte er ausdrücklich in der ersteren der beiben Abhandlungen, an welche so eben zu erinnern war (ber 3. 168 ff. besprochenen); und in der Abhandlung über den Pprophor (vgl. S. 174) fand er nicht nur eine bei ber Ver= brennung Kohlensäure gebende brennbare Luft (es war Kohlen= orph) von der bei der Lösung von Metallen in Säuren sich entwickelnden verschieden, sondern glaubte er für die lettere selbst wieder mehrere Arten, je nach der Bereitung mittelst Bi= triolsäure ober Salzsäure, unterscheiben zu sollen, und hielt er es für mahrscheinlich, daß jebe bieser Arten bei ihrer Verbren= nung wieber eine ähnliche Saure gebe, wie die, welche zu ihrer Bereitung gedient hatte. Im Zusammenhange mit solchen Ans nichten sprach er in der Abhandlung über die Verbrennung, über welche S. 175 f. zu berichten war, die Behauptung aus, baß bei jeder eigentlichen Verbrennung der verbrannte Körper durch 1781 bis 1783 enthalten sind, ist aber zu beachten, daß er sur die Abfassung derselben durch das Bekanntwerden mit einer bis zum Sommer 1783 ihm verborgen gebliebenen Thatsache von größter Wichtigkeit und die richtige Deutung derselben erst befähigt wurde.

Lavoisier hatte bis dahin seine neue Theorie als eine hingestellt, welche die unbewiesene Annahme bes Phlogistons entbehrlich mache und dabei boch für die Verbrennungs= und Berkalkungsvorgange eine genügende Erklärung gebe. Diese Art ber Bekämpfung ber Phlogistontheorie war eine ziemlich unwirksame geblieben: kein namhafter Chemiker hatte ihm zuge: stimmt. Wohl aber waren die Anhänger der Phlogistontheorie zu ber Bertheibigung berselben wach gerufen; die schon länger bekannten und die neu entbeckten Thatsachen suchte man, soweit sie ben Einzelnen als erhebliche erschienen, im Ginklang mit ber hergebrachten Lehre ober unter Abanberung berselben, so daß die Annahme des Phlogistons doch immer noch als eine nothwendige, vortheilhafte ober minbestens zulässige gewahrt werde, mit mehr ober weniger Erfolg zu beuten. Ich bespreche biese Versuche, die Phlogistontheorie aufrecht zu erhalten, hier nicht noch einmal eingehenber; schon aus ber Berichterstattung über bie Ansichten ber hervorragenderen unter den letten Anhängern dieser Theorie und über ben Zustand bes chemischen Wissens vor dem Sturze derselben ist uns, was innerhalb der hier gesteckten Grenzen darüber angegeben werden kann, in genügender Weise bekannt. Aber Etwas war auch bamals bereits fesige. stellt, was sich nach ber Phlogistontheorie besser erklärte als nach Lavoisier's neuem System: es war die Bilbung ber Lösungen von Metallen in Säuren unter Entwickelung von brennbarer Luft. Darüber, daß in allen Lösungen von Metallen in Säuren das Metall verkalkt mit ber Säure verbunden ist, war damals bereits kaum bei Einem noch ein Zweifel; biese Wahrheit war von Bergman ganz allgemein und in bestimm:

tefter Beise ausgesprochen worben (vgl. S. 102 und S. 143 Anmerk.) Die Anhänger ber alten Lehre konnten, im Wesent= lichen so wie es Cavendish (vgl. S. 69) gethan hatte, er= flären, wie die Verkalkung der Metalle bei dem Lösen derselben in Säuren vor sich gehe: unter Austreten bes in ben Metallen enthaltenen Phlogistons, so daß dieses entweder — für sich ober in Berbindung mit Wasser — als brennbare Luft zum Vor= scheine komme, ober daß es sich mit einem Theile ber angewen= beten Saure zu einer s. g. phlogistisirten Saure vereinige. Die lettere Art der Lösung eines Metalles in einer Säure hatte Lavoisier richtig gebeutet, dahin nämlich, daß babei ber an= gewenbeten Saure Sauerstoff entzogen werbe: so bei ber Un= tersuchung der Lösung des Quecksilbers in Salpetersaure (vgl. E. 169 f.) ober in Bitriolsäure (vgl. S. 174). Aber bezüg= lich ber ersteren Art ber Lösung eines Metalles in einer Säure blieb er auf die Vermuthung beschränkt, daß auch hier ein Rebuctionsproduct ber angewendeten Säure entstehen möge. Daß bei jeder Lösung eines Metalles in einer Säure die sich ent= wickelnbe Luftart aus ber angewendeten Säure durch Zersetzung derselben stamme und je nach ber Natur der Säure andere Eigenschaften habe, sagte er ausbrücklich in der ersteren der beiben Abhandlungen, an welche so eben zu erinnern war (ber 3. 168 ff. besprochenen); und in der Abhandlung über den Pyrophor (vgl. S. 174) fand er nicht nur eine bei der Ver= brennung Kohlensäure gebende brennbare Luft (es war Kohlen= oryd) von der bei der Lösung von Metallen in Säuren sich entwickelnden verschieben, sondern glaubte er für die lettere selbst wieder mehrere Arten, je nach der Bereitung mittelst Vi= triolsäure ober Salzsäure, unterscheiben zu sollen, und hielt er es für wahrscheinlich, daß jede dieser Arten bei ihrer Verbren= nung wieber eine ähnliche Saure gebe, wie die, welche zu ihrer Bereitung gedient hatte. Im Zusammenhange mit solchen Un= sichten sprach er in der Abhandlung über die Verbrennung, über welche S. 175 f. zu berichten war, die Behauptung aus, daß bei jeder eigentlichen Verbrennung der verbrannte Körper durch das Zutreten der Substanz, welche sein Gewicht größer werden lasse, zu einer Säure umgewandelt werde. Und die vorgefaßte Weinung, auch bei der Verbrennung der mittelst Metalle und wässeriger Säuren entwickelten brennbaren Luft müsse eine Säure resultiren, ließ ihn bei seinen im Herbst 1777 wie im Winter 1781 auf 1782 zur Keitstellung, was bei dieser Versbrennung entstehe, unternommenen Versuchen (er selbst hat später über sie Mittheilung gemacht) einsach Nichts sinden, was hierüber Ausschlußgegeben hätte (bei den letzteren Versuchen wurde die schöne Vahruchmung gemacht, daß auch ein Strom von Sauerstoffgas in einer Atmosphäre von brennbarer Lust mit Klamme brennt); die Anwendung von Vasser und den wässerigen Lösungen altalischer Substanzen, um das erwartete Verbrennungsproduct zu binden, ließ ihn Das, was dabei sich bildet, nicht erkennen.

Die Geschichte dieser Erkenntniß, welche die Grundlage der Entdeckung der Zusammensegung des Wassers gewesen ist, bezeichnete Lavoisier später selbst (1789, in seinem Traité de chimie) als eine bestrittene. Zie ist es in der That, noch darüber hinaus wie Lavoisier es meinte, welcher da wohl zunächst eine Bestreitung der von ihm selbst erhobenen Ansprüche im Sinne hatte. Die Geschichte der Entdeckung ber Zusammensekung des Wassers ist eine ziemlich verwickelte, und sie hier in der Ausführlichkeit darzulegen, welche sie verdient, und meine Ansicht bezüglich ihrer in genügender Weise zu begründen, würde die Grenzen, welche ich für dieses Buch einzuhalten habe, überschreiten lassen; an einem anderen Orte\*) gebe ich die Ginzelnheiten dieser Geschichte und die nöthigen Belege für Das, was ich in dem Folgenden nur nach den Hauptpunkten resumiren barf, immerhin aber soweit etwas eingehender zu besprechen habe, als die Entbeckung der Zusammensetzung des

<sup>\*)</sup> In dem dritten Stude meiner Beiträge zur Geschichte der Che-

Wassers für den Abschluß des chemischen Systemes Lavoisier's Bebeutung hat.

Daß bei ber zwischen gewissen Metallen und Sauren statt= findenden Einwirkung eine Luftart entwickelt wird, welche brenn= bar ist und mit gewöhnlicher Luft gemischt bei Annäherung einer Flamme explodirt, war bereits im siebenzehnten Jahrhun= bert bekannt. Bon anderen brennbaren Luftarten wurde die in ber angegebenen Weise entwickelte nicht als wesentlich verschie= den betrachtet, und auch später noch, nach der Unterscheibung mehrerer Luftarten als burchaus ungleichartiger Körper, wurde Eine brennbare Luft als existirend angenommen, und bei der Besprechung von Versuchen mit berselben findet man zwar öfters angegeben, wie die angewendete brennbare Luft bereitet war, öfters aber auch eine berartige Angabe, als nicht erheblich in Betracht kommend, fehlend. Namentlichgilt Dies noch für Prieft= len, welcher 1775 angab, daß brennbare Luft mit f. g. de= phlogistisirter gemischt stärker explodire, als mit gemeiner Luft gemischt, und daß die stärkste Explosion statt habe bei Entzünd= ung eines Gemisches, bas zu 2/3 Volum aus brennbarer, zu 1/3 aus bephlogistisirter Luft bestehe.

Was bei der Entzündung der brennbaren Luft resultire, blieb zunächst unbekannt. Der vergeblichen Versuche, Dies zu erkennen, welche Lavoisier wiederholt anstellte, wurde bereits (E. 184) gedacht; die Andeutungen über die Natur des Prosductes dieser Verbrennung, welche sich dis dahin aus Beobachtungen Anderer hätten entnehmen lassen, waren unbeachtet und undenutt geblieden. Priestley veröffentlichte 1777 eine Mittheilung Warltire's an ihn, daß nach dem Erlöschen der Flamme von brennbarer Luft, welche man in einem mit Wasser abgesperrten Luftraume brennen ließ, Etwas wie ein Nebel sich zeigte; Wacquer erwähnte 1778 der Wahrnehmung, daß ein in die Flamme der brennbaren Luft gehaltener kalter Körper sich mit Wasser beschlug; bei Versuchen von Warltire und

Priestlen, welche in der ersten Hälfte des Jahres 1781 über die, mittelst des electrischen kunkens in geschlossenen Gefäßen eingeleitete Explosion eines Gemisches von brennbarer und gemeiner Luft angestellt und bald befannt wurden, blieb auch nicht unbemerkt, daß die innere Wandung des Gefäßes nach der Erplosion mit Keuchtigkeit beschlagen war. Das bei diesen Bersuchen sich zeigende Wasser wurde, soweit der Ursprung besselben überhaupt sich in Betracht gezogen sindet, lediglich als aus der angewendeten Luft ausgeschiedene Teuchtigkeit angesehen; das von, daß bei diesen Erplosionen eine rufige Zubstanz zum Borschein komme, war auch die Rede; für 28 arltire hatten diese Versuche wesentlich in der Richtung Bedeutung, daß durch sie die Vermuthung geprüft und auscheinend bestätigt werde, das Entweichen der in dem Wefäße bei der Erplosion frei werdenben Wärme sei von einer Verminderung des Gewichtes deffelben begleitet, während Priestlen ihnen lediglich als unterhaltenden Erperimenten Beachtung schenkte.

An die zuletzt besprochenen Versuche knüpsten die Unterssuchungen von Cavendish an, über welche E. 71 f. berichtet wurde; angegeben habe ich da bereits, daß und wie er es seitsstellte, bei Verbrennung der durch Lösen von Metallen in Säuren entwickelten brennbaren Lust werde diese und der verzehrte Theil der gemeinen Lust oder die verzehrte dephlogistisiste Lust ohne (Gewichtsverlust zu Wasser umgewandelt, und Wasser sei das Product der Verbrennung der ersteren Lustart.

Cavendish selbst hat angegeben, daß seine Versuche, welche auf die Erplosion der brennbaren Lust mit gemeiner und mit dephlogistisirter Lust Bezug haben, alle im Sommer 1781 angestellt worden seien und daß er Priestlen von ihnen Renntzniß gegeben habe. — Befanntschaft Priestlen s mit diesen Versuchen ergiebt sich dann auch aus einer Abhandlung des Lexteren über das Phlogiston und die scheinbare Umwandlung von Wasser in Lust, welche Abhandlung, vom April 1783 das tirt, im Juni besselben Jahres vor der Königlichen Gesellschaft zu London gelesen wurde. Priestlen erwähnte hier, daß nach

ber Ansicht Watt's Wasser burch sehr starkes Erhitzen Dampfes zu Luft umwanbelbar sein möge, und beschrieb bann Bersuche über auscheinenbe Umwandlung bes Wassers in Luft bei bem Erhitzen des ersteren unter Anwendung von irbenen (pordsen) Apparaten. Weiterhin nahm er Bezug auf Caven= dish's Versuch über die Rückverwandlung der Luft in Wasser burch Zersetzung der ersteren mittelst zugefügter brennbarer Luft, und sprach er von eigenen hierüber angestellten Bersuchen, welche auch ihm ergeben hätten, daß bei ber Explosion eines Gemisches von brennbarer und bephlogistisirter Luft, selbst wenn beibe Luftarten nicht mit Wasser in Berührung gewesen seien, Baffer zum Vorscheine komme, beffen Gewicht, birect bestimmt, bem ber zersetten (verschwundenen) Luft zu entsprechen scheine. Bas Priestlen als durch seine Versuche ergeben ober be= stätigt betrachtete, konnte er aus ihnen selbst nicht abgeleitet haben; abgesehen bavon, wie roh und unsicher seine Ermittelung ber Menge bes erhaltenen Wassers war und baß barüber, wie bas Gewicht der verschwundenen Gase beurtheilt worden sei, jebe Angabe fehlt, war Dies schon nach ber Natur bes Gasge= misches, mit welchem er operirte, unmöglich: nach seiner eigenen Aussage war die brennbare Luft für seine Versuche burch Er= hipen von Holzkohle (unter Mitwirkung von Wasserbampf, mas aber damals nicht beachtet murde) bargestellt, mährend die de= phlogistisirte Luft durch Erhigen von Salpeter bereitet war. Bas ihm Cavenbish über seine Versuche bezüglich ber Ber= brennung der durch Lösung von Metallen in Säuren erhalte= nen brennbaren Luft mitgetheilt hatte, scheint Priestlen als auch aus seinen eigenen, zur Prüfung dieser Resultate obenhin und unter Confusion der nach verschiedenen Weisen bereiteten Arten brennbarer Luft angestellten Versuchen sich ergebenb an= genommen zu haben.

Ohne Bezugnahme auf Cavendish, soweit sich ersehen läßt, theilte Priestlen im März 1783 an Watt als Ergeb=niß seiner Versuche mit, daß bei der durch den electrischen Jun=ten eingeleiteten Explosion eines abgeschlossenen Gemisches von

trockner dephlogistisirter und trockner brennbarer Luft die Lust zum Verschwinden gebracht werde, aber Wasser zum Vorscheine komme, dessen Gewicht dem der angewendeten Luft gleich sei. Watt setzte im April 1783 mehrere Freunde brieftich davon in Kenntnik, welche Schlußfolgerung bezüglich der Natur des Wassers er aus dieser Thatsache ziehe. Brennbare Luft sei (wie namentlich daraus hervorgehe, daß sie durch Metallkalke unter Reduction derselben absorbirt werde) Phlogiston selbst, und Wasser eine aus brennbarer Luft oder Phlogiston und dephlogistisirter Luft unter Verlust eines Theiles der lateuten 28arme derselben gebildete Verbindung. Namentlich in einem gegen Ende April au Priestlen nach London gerichteten Briese legte 28 att diese seine Theorie über die Ratur des Wassers, zusammen mit seinen Vorstellungen über die der brennbaren Luft und die der dephlogistisirten Luft (daß dieselbe Wasser sei, welchem Phlogis ston entzogen und Wärme= und Lichtstoff zugefügt sei) nebst der Erörterung einiger anderer sich auschließender Gegenstände, auch der Umwandlung von Wasser in Luft, dar. — In diesen Briefen ist zuerst die Ansicht ausgesprochen, daß das Wasser etwas Zusammengesetztes sei; kein Echriftstück liegt aus ebenso früher Zeit vor, in welchem dieselbe Schlußfolgerung als eine von Cavendish aus seinen Bersuchen gezogene angegeben wäre. Was die von Watt als Bestandtheile des Wassers betrachteren Substanzen betrifft, so ist neben der dephlogistisirten Luft als dem einen, Phlogiston oder brennbare Luft als der andere genannt. Viel ist darüber discutirt worden, ob, was sich hier als Phlogiston ober brennbare Luft bezeichnet sindet, als identisch mit Dem, was später Wasserstoff genannt wurde, zu nehmen sei. Ich bemerke bezüglich dieser Frage hier nur Folgendes. Bon der Darstellungsweise für das als brennbare Luft Bezeichnete ist bei Watt nicht die Rede; er nahm offenbar wie Priestlen die Gristenz Einer brennbaren Luft an, und diese sei Phlogiston Das Phlogiston war ihm aber noch ein Grund: in Luftform. stoff, welcher auch in den Metallen, der Roble, dem Schwefel, dem Phosphor u. A. enthalten sei. Ausdrücklich hob Watt da=

mals wie später hervor, daß sich dephlogistisirte Luft mit Bhlosgiston auch zu Anderem als Wasser vereinigen könne; die sire Luft (die Kohlensäure) hielt er z. B. für eine Berbindung aus denselben Bestandtheilen, welche er auch in dem Wasser annahm, und die phlogistisirte Luft (der Stickstoff) sei gleichfalls eine Verbindung aus Phlogiston und bephlogistisirter Luft.

Jener Brief Watt's an Priestlen war zur Vorlage an die Königliche Gesellschaft zu London bestimmt. Die Vorlage unterblieb bann auf Watt's Wunsch, weil neuere Versuche Priestle p's ihm die vermeintliche Umwandlung des Wassers in Luft in etwas anberem Licht erscheinen ließen als früher; der Inhalt bes Briefes wurde inbessen mehreren Mitgliebern jener Gesellschaft, barunter auch Cavenbish's Freund Blag= den bekannt. Letterer hat später (in einem 1786 veröffent= lichten Schreiben an Crell) angegeben, daß im Frühjahr 1783 ihm und einigen Anderen Cavenbish als Resultat seiner Ver= juche mitgetheilt habe, bephlogistisirte Luft sei Wasser, bas seines Brennbaren beraubt sei, und Wasser bephlogistisirte Luft, welchem Phlogiston zugetreten sei; und daß um dieselbe Zeit man die Rachricht nach London gebracht habe, Watt sei zu einer ähn= lichen Ansicht gekommen. — Blagben setzte im Sommer 1783 in Paris Lavoisier von biesen Versuchen und Ansichten in Kenntniß (vgl. S. 142 Anmerk.), und Dieser stellte gemeinsam mit Laplace im Juni 1783 ben Bersuch an, in einem abge= schlossenen Raume zugeleitete brennbare Luft mittelst zugeleiteter dephlogistisirter Luft zu verbrennen. Wasser wurde in erheblicher Menge erhalten; daß das Gewicht besselben dem der verzehrten Luftarten entspreche, murbe eber indirect baraus geschlossen, daß bei dem Verschwinden der letzteren nichts Anderes als Wasser erhalten worben war, als aus einer birecten Ermittelung. Von diesem Resultate machten Lavoisier und Laplace sofort ber Pariser Akabemie Mittheilung und zugleich von der Schluß= jolgerung, daß das Wasser keine einfache Substanz sondern aus ben beiben genannten Luftarten zusammengesett sei. - Bu bem= jelben Resultate, mas das Auftreten von Wasser bei dem Ver= brennen der mittelst Eisen und verdünnter Bitriolsäure entwickelten brennbaren Luft betrisst, kam bald nachher Ronge durch einen in ähnlicher Weise zu Mézières angestellten Bersuch, bei welchem auch das Gewicht der verzehrten Sase mit größerer Sorgfalt sestgestellt und eine sehr annähernd eben so große Wenge Wasser erhalten wurde.

Lavoisier las dann im November 1783 vor der Pariser Akademie eine Abhandlung über die Natur des Wassers und über Bersuche, welche zu beweisen scheinen, daß diese Substanz nicht ein eigentliches Element sonbern ber Zersetzung und Wieberzusammensetzung fähig ist\*). Als die Wöglichkeit ber Synthese bes Wassers beweisend wird hier ber im Juni von Lavoisier und Laplace ausgeführte Bersuch besprochen, welcher angestellt worden sei zur Prufung bes von Cavenbish gefundenen Resultates, daß bei bem Berbrennen von brennbarer Luft in trocknen Gefäßen eine bemerkliche Menge Feuchtigkeit sich ausscheibe; es wird auf ben von Donge ausgeführten Versuch Bezug genommen und weiter erwähnt, daß nach neueren Nachrichten auch Cavendish benselben Versuch in verschiedener Weise mit bemselben Resultate wiederholt habe. Bur Zersetung bes Wassers habe Lavoisier in eine mit Quecksilber gefüllte und abgesperrte Glasglocke etwas Wasser und Eisenfeile gebracht; unter Verkalkung bes Gisens burch Aufnahme von dephlogistisirter Luft aus dem Wasser habe sich der andere Bestandtheil besselben, brennbare Luft, entwickelt. Ein weites Feld von Versuchen eröffne sich jest, und Veranlassung sei für Lavoisier gegeben, zu glauben, baß häufig Wasser da zersetzt werbe, wo man bisher Zersetzungen Körper angenommen habe. So namentlich bei ber Lösung ber Metalle in Vitriolsäure, wo — nach Versuchen, welche theil: weise gemeinsam mit Laplace ausgeführt seien — bie zu ber

<sup>\*)</sup> Darüber, was diese Abhandlung in ihrer ursprünglichen Redaction enthielt, giebt die Mittheilung über dieselbe im Dezemberhefte des Journal de Physique für 1783 Aufschluß.

Berkaltung nöthige bephlogistisirte Luft aus dem vorhandenen Basser stamme, während der andere Bestandtheil desselben als brennbare Luft frei werde. Das Wasser werde auch zersetzt bei der geistigen Sährung, wohl auch bei der Begetation, bei welcher die Bildung der verbrennlichen Substanz der Pflanzen vermuthlich auf der brennbaren Luft aus dem Wasser beruhe, und mit höchster Wahrscheinlichkeit noch dei vielen anderen Operationen der Natur und der Kunst.

Lavoisier's Abhandlung wurde ausführlicher und mit mehrfachen Zusätzen, das Geschichtliche und später erst angestellte Berjuche betreffend, 1784 veröffentlicht\*). Die Entbeckung ber Zusammensetzung bes Wassers ist hier in der Art dargelegt, wie Lavoisier jett sie anerkannt zu sehen munschte. Es wird junächst noch unentschieden gelassen, ob es mehrere Arten brenn= barer Luft gebe ober im Wesentlichen nur Gine; aber mit Be= stimmtheit wird erklärt, daß die brennbare Luft, von welcher in diesem Aufsatze gesprochen werde, die durch Auflösen von Gisen ober Zink in Vitriol= ober Salzsäure zu erhaltende und wegen ihrer in dieser Abhandlung nachzuweisenden Abstammung aus dem Wasser als entzündliche Luft oder entzündliches Princip bes Wassers zu bezeichnende sei. Bei dem Verbrennen von etwas weniger als 2 Volumen bieser Luft mit 1 Volum Lebensluft (Cauerstoffgas) in geschlossenem Raume verschwinden beibe Luft= arten und an ihrer Stelle finde man ein gleich großes Gewicht Basser. Die Anteriorität der Entdeckung dieser Thatsache sei angezweifelt worden, bemerkte Lavoisier, und er wolle an= geben, wie er zu ihr geführt worben sei. Die Entbeckung wird nun als in weiterer Verfolgung der von Lavoisier schon früher (vgl. S. 184) fruchtlos unternommenen Versuche, durch Lavoisier und Laplace im Juni 1783 selbstständig gemacht hingestellt; von Macquer's Wahrnehmung (vgl. S.

<sup>\*)</sup> Als vor der Akademie gelesen im November 1783 und mit dem Bemerken, daß Zusätze, welche sich auf die nachher von Lavoisier und Reusnier ausgeführte Untersuchung beziehen, gemacht seien, in den Remoiren für 1781.

185) wird als einer von Lavoisier früher nicht gekannten gesprochen, Dessen, mas Cavenbish gefunden habe, jest ledig= lich in ber S. 141 Anmerk. hervorgehobenen Weise erwähnt, aber Monge's Versuch als eines einige Tage nach Anstellung des Versuches von Lavoisier und Laplace den Letteren bekannt gewordenen gedacht. Ziehe man außer diesen ersten Bersuchen auch neuere, von Lavoisier und Meusnier gemeinsam ausgeführte in Betracht, so scheine sich zu ergeben, daß für die Bildung von Wasser sich 12 Volume Lebensluft mit 22,924 Volumen brennbarer Luft vereinigen, mas bem Gewichte nach 86,87 Procent des ersteren und 13,13 Procent des letteren Bestandtheiles entspreche \*). Zur Vervollständigung bes burch bie Synthese des Wassers erbrachten Beweises, daß dieser bisher als ein Element betrachtete Körper ein zusammengesetzter sei, musse ber lettere aber auch zerlegt werben. Gine Zerlegung bes Wassers erscheine als möglich burch bie Einwirkung einer Gubstanz, welche zu bem einen ber Bestandtheile größere Berwandtschaft habe als der andere. Für verschiedene Substanzen: Eisen, Zink und Kohle, sei die große Verwandtschaft zum Sauerstoff La voisier bereits bekannt gewesen; auf Angaben Anderer nimmt er hier Bezug, welche er jett richtig als Wegweiser beutete, wie die Zerlegung des Wassers zu bewirken sei: daß brennbare Luft nach Bergman's Angabe bei bem Verkalken von Gisenseile in reinem Wasser, nach Fontana's Wahrnehmung bei dem Auslöschen glühenber Kohlen in Wasser, nach einer an Sage aus Deutschland gekommenen Benachrichtigung bei dem Ablöschen von glühenbem Gisen unter Wasser sich entwickelt; und Lavoisier theilt auch die ihm von Laplace im September

<sup>\*)</sup> Darauf, wie Lavoisier in späterer Zeit für die Zusammensetzung des Wassers wiederholt etwas andere Berhältnisse als die richtigeren betrachtete, kann ich hier nicht eingehen; viele und wichtige Berechnungen hat er unter Jugrundelegung des Resultates ausgeführt, welches ihm Bersuche ergaben, die er mit Meusnier im Anfange des Jahres 1785 anstellte: daß das Wasser 85 Procent Sauerstoff und 15 Procent Wasserstoff ethalte.

1783 ausgesprochene Vermuthung mit, daß die Entwickelung von brennbarer Luft bei dem Lösen von Metallen in Säuren auf einer Zersetzung des vorhandenen Wassers beruhen möge. La= voisier's Versuche über die Zerlegung bes Wassers scheinen nd zunächst auf die schon oben erwähnte Zersetzung besselben durch Gisenfeile bei gewöhnlicher Temperatur beschränkt zu haben; nach ber Angabe seiner hierüber gemachten Beobachtungen men= bet er sich zu der Erörterung, daß bei der durch Priestlen beschriebenen Reduction von Metallkalken durch brennbare Luft gleichzeitig Wasser aus seinen Bestandtheilen zusammengesest werbe und hierauf auch, in Folge eines Gehaltes der Holzkohle an dem brennbaren Bestandtheile bes Wassers, das Auftreten des letteren Körpers bei Lavoisier's Versuchen über die Reduction der Mennige mittelst Kohle beruhte. Gine Wiederauf= nahme der Versuche über die Zerlegung des Wassers sei für ihn und Meusnier im Winter 1783 auf 1784 durch die Bear= beitung der Aufgabe veranlaßt worden, brennbare Luft für die Füllung von Luftballons in größeren Mengen barzustellen. Diese Bersuche leiteten zu ber Zersetzung bes Wassers burch Einwirk= ung von Eisen auf basselbe bei erhöhter Temperatur und zu der Untersuchung, welche metallische Substanzen in der Hipe das Basser zerlegen. Zersetzung bes Wassers finde, wie hier wieder= holt wird, in der Natur in großem Maßstab und namentlich bei der Begetation statt, wo der entzündliche Bestandtheil des Bassers den kohligen Bestandtheil der Pflanzen und Alles, was sie Verbrennliches enthalten, bilde; sie habe auch statt bei ber geistigen Gährung, wo ein Theil des kohligen Bestandtheiles bes Zuckers sich mit bem säurebilbenben bes Wassers zu firer Luft, ein anderer Theil bes ersteren Bestandtheiles sich mit dem entzündlichen bes Wassers zu Weingeist vereinige, und biese Busammensetzung bes Weingeistes werbe burch die Verbrennungs= producte besselben: die Bildung von firer Luft und Wasser, außer Zweifel gestellt.

Das Jahr 1784 brachte noch die ausführlichere Mittheilung ber von Lavoisier und Meusnier gemeinsam angestellten kopp, Entwickelung der Chemie.

Versuche über die Zerlegung des Wassers\*) durch die Einwirk ung von Metallen, namentlich Gisen, und von Roble in erhöhter Temperatur (die lettere Ginwirtung wurde damals noch als Zersetzung des Wassers durch einfache Wahlverwandtschaft unter Bildung von fixer Luft und Ausscheidung des entzündlichen Bestandtheiles des Wassers im freien Zustande betrachtet); jodann \*\*) die Abhandlungen von Cavendish \*\*\*) und Watt †1, in welchen die E. 71 if. besprochenen Versuche und Schlußfolgerungen des Ersteren, die E. 188 f. besprochenen Ansichten des Letzteren dargelegt sind. Ich brauche nicht über den Inhalt dieser Abhandlungen noch ausführlichere Mittheilungen zu machen, und ich enthalte mich auch hier eines Gingehens auf die jo vielfach discutirte Frage, ob Cavendish zu seiner Schlußfolgerung über die Natur des Wassers erst durch die Bekanntschaft mit Watt's Ansicht gekommen sei. — Monge's Abhandlung über das Resultat der Verbrennung der breunbaren Luft mit dephlogistisirter in geschlossenen Gefäßen murde erst 1786 veröffentlicht ;;). Zeine Versuche umfassen, außer ber Construction der für sie ersonnenen Apparate, die Bestimmung der Gewichte gewisser Bolume gemeiner, dephlogistisirter und (durch gosen von Gifen in verdünnter Schweselsäure erhaltener) brennbarer Luft, und die oft wiederholte Verbrennung eines Gemisches der beiden letzteren in einem und demselben abgeschlosse: nen Raume; sie seien, giebt Monge an, im Juni und Juli 1783 ausgeführt, im October besselben Jahres wiederholt wor-

<sup>\*)</sup> Gleichfalls in den 1784 veröffentlichten Memoiren der Pariser Akademie für 1781, als vor der Akademie gelesen im April 1784.

<sup>\*\*)</sup> In den Philosophical Transactions für 1784.

<sup>\*\*\*)</sup> Als vor der Königlichen Gesellschaft zu London gelesen im Januar 1784.

<sup>†)</sup> Als vor derselben Gesellschaft gelesen im April 1784, 'in Form eines im November 1783 an Delue gerichteten Schreibens und unter besonderer Hervorhebung des bereits in dem E. 188 erwähnten Brief an Briestlen Enthaltenen.

<sup>††)</sup> In den Memoiren der Pariser Afademie für 1783.

ben, und es sei ihm unbekannt gewesen, daß sie von Caven = bish bereits einige Monate früher in kleinerem Maßstab und von Lavoisier und Laplace nahezu gleichzeitig unter Answendung eines etwas geringere Genauigkeit zulassenden Appatates angestellt worden seien. Als Verbrennungsproduct wurde Basser erhalten, bessen Gewicht dem der verzehrten Gase sehr nahe kam; daraus sei entweder zu schließen, daß das Wasser eine Berbindung der in den beiden Gasen mit Wärmestoff vereinigten verschiedenen Substanzen sei, oder, daß die beiden Gase Berbindungen aus Wasser mit verschiedenen elastischen Flüssigsteiten sein, welche letztere sich bei der Verbrennung zu Wärme und Licht vereinigen. Beide Schlußsolgerungen seien aufstallende, und namentlich der ersteren stehen erhebliche Bebenken entgegen; eine Entscheidung über diesen Segenstand sei erst von späteren Untersuchungen zu erwarten.

Die Geschichte einer ber wichtigsten Entbeckungen, mit welchen das chemische Wissen überhaupt bereichert worden ist, batte ich hier zu erzählen. Wie viele berühmte Namen auch in dem Vorhergehenden, als an dieser Entbeckung betheiligt, zu nennen waren und wie ungleich auch die für verschiedene Forscher geltend zu machenden Ansprüche beurtheilt worden sind: nachdem diese Entbeckung gemacht war, hat Keiner von ihr für die Vervollständigung der Erklärung chemischer Vorgänge und für die Benutzung zu weiteren Schlußfolgerungen solchen Sestrauch zu machen gewußt, als Lavoisier.

Erst nach ber Zeit, zu welcher Lavoisier mit der Zusammensehung des Wassers bekannt wurde, d. h. erst nach dem Sommer 1783, erhielt die wissenschaftliche Welt und zunächst die Pariser Akademie von einer Reihe von Untersuchungen Lavoissier's Kenntniß, welche man nach dem Jahrgange der Wesmoiren der genannten Gesellschaft, in welchem sie veröffentlicht wurden, viel früher zu batiren versucht sein könnte. Letzteres

gilt übrigens auch für die, in diesen Memoiren für 1780 stehende, an wichtigen Resultaten überreiche erste Abhandlung von Lavoisier und Laplace über bie Barme\*), in welcher das Resultat der Versuche dieser Forscher über die latente Schmelzwärme bes Eises mitgetheilt ift, bas Gis=Calorimeter und die mit demselben über die specifische Warme mehrerer Rörper, über die bei verschiedenen demischen Borgangen, namentlich bei Verbrennungen und auch bei bem Athmen von Thieren statthabenden Wärmewirkungen unternommenen Bersuche beschrieben und theoretische Erörterungen, gang besonders auch auf die Thermochemie bezügliche, bargelegt sind, über welche eingehender zu berichten ich mich nur ungern enthalte; aber es stehen diese Untersuchungen doch nicht in so nahem Zusammen= hange mit ber Reform bes chemischen Wissens, bag ich hier bie Betrachtung des Vorschreitens berselben durch ein längeres Verweilen bei dieser ausgezeichneten Arbeit unterbrechen burfte. Die in die Memoiren für 1781\*\*) aufgenommene Abhandlung der nämlichen beiben Forscher über die Absorption von Electricität bei dem Verdampfen der Körper veranlaßt nicht zu einer Besprechung berselben. Kurz zu verweilen haben wir auch nur bei dem (1785) in den Memoiren für 1782 veröffentlichten Aufsatz über die Verbindung der Salpeterluft (bes Stickoryds) mit ben athembaren Luftarten und die baraus bezüglich der Gefundheit ber letteren zu ziehenden Schlußfolgerungen \*\*\*), in welchem Lavoisier die Theorie des Salpetergas=Eudiometers richtiger gab als Cavenbish, welcher sich gleichzeitig mit bemselben Gegenstande beschäftigte, für ben Sauerstoffgehalt ber Luft aber zu weniger genauen Resultaten kam +).

<sup>\*)</sup> Dieselbe wurde vor der Pariser Addemie im Juni 1783 gelesen; veröffentlicht wurde sie 1784 in den Memoiren für 1780.

<sup>+) 1784</sup> veröffentlicht.

<sup>\*\*\*)</sup> Dieser Aufsatz war der Pariser Alademie im Dezember 1783 vorgelegt.

<sup>†)</sup> La vois ier leitete aus seinen Bersuchen den Sauerstoffgehalt der Luft, den er Abrigens noch als möglicherweise wechselnd betrachtete, zu

Mit ber Zusammensetzung bes Wassers war Lavoisier bekannt bei der Ausführung der Untersuchungen, welche er in seiner, in die Memoiren der Pariser Akademie für 1781\*) auf= zenommenen Abhandlung über die Bildung der als fire Luft oder Kreidesäure benannten, von ihm von nun an als Rohlen= fäure zu bezeichnenden Säure mitgetheilt hat. Hier wurde die ieitdem stets festgehaltene Unterscheidung zwischen Kohlenstoff und Kohle mit Bestimmtheit aufgestellt; hier der Wasserstoffge= balt gewöhnlicher Kohle aus ber Bilbung von Wasser bei bem Berbrennen derselben in Sauerstoff erschlossen, die Menge dieses Kassers aus der Differenz der Gewichte der angewendeten Kohle und des verzehrten Sauerstoffs einerseits und ber entstandenen Kohlensäure andererseits bestimmt und aus dieser Menge Wasser auf Grund der bekannten Zusammensetzung des letzteren der Betrag jenes Wasserstoffgehaltes gefolgert; hier aus solchen Versuchen und ähnlichen mit Wachs, unter Annahme genauerer Kenntniß ber Gewichte gewisser Volume bes Sauerstoff= und kes Kohlensauregases als wirklich erreicht war, aus ähnlich an= gestellten Bersuchen, bei welchen Kohle burch Erhitzen mit Queck= ülberoryd ober Mennige verbrannt wurde, u. a. die Zusam= mensetzung ber Kohlensäure zu 28 Gewichtsprocenten Kohlen= ftoff auf 72 Sauerstoff abgeleitet. — Mit der Zusammensetzung bes Wassers war Lavoisier bekannt, als er die in die Me= moiren ber Pariser Akademie für 1782\*\*) aufgenommenen all= gemeinen Betrachtungen über bie Auflösung ber Metalle in den Sauren schrieb, wo er es als etwas noch weniger Bekann= tes hinstellte, baß auch bei dieser Auflöfung eine Verkalkung ber Retalle statt habe, unter Bereinigung des Metalles mit Sauer= noff, welcher aus der angewendeten Säure oder aus dem vor= bandenen Wasser stamme; die Auflösung der Metalle in wäs= jerigen Säuren betrachtete er hier in allgemeinster Weise, zur

<sup>25,0</sup> bis 25,3 Bolumprocenten ab; bezüglich Cavendish's Resultate vgl. S. 70 f.

<sup>\*)</sup> Dieselben wurden, wie bereits erinnert, 1784 veröffentlicht.

<sup>\*\*)</sup> Dieselben wurden 1785 veröffentlicht.

Darlegung der qualitativen Vorgänge und als Anhaltspuntte zur Angabe der quantitativen Verhältnisse bei denselben formeln benutend, für welche er theilweise die seit länger her gebrauchlichen demischen Zeichen, theilweise neue ben ersteren fich auschließende gebrauchte, und die chemischen Erscheinungen suchte er einer Berechnung zu unterwerfen, welche inbessen nicht etwa auf die Stöchiometrie Bezügliches anstrebte ober vorbereitete, sondern die Ermittelung, welche Mengen verschiedener Substanzen bei complicirteren demischen Vorgängen zur Ginwirkung kommen, zum Gegenstande hatte und auf die Renntniß numerischer Werthe für verschiebene Verwandtschaftsgrößen gerichtet war.. In biefer Abhandlung sette Lavoisier noch voraus, man sei vielleicht barüber erstaunt, baß er in keiner ber seit den letten Jahren der Akademie gemachten Mittheilungen auch nur ein einziges Mal das Wort Phlogiston ausgesprochen habe; aber Diejenigen, welche sich bes in der früheren Abhandlung über die Verbrennung (vgl. S. 175 f.) hierüber Behaupteten erinnern, murben wohl leicht die Ursache einsehen: nämlich daß er die Eristenz dieses Princips als etwas ganz Hypothetisches betrachte; die durch Stahl gemachte Annahme bieses Wesens habe die Chemie, statt sie zu erhellen, zu einer dunkelen und Denen, die sie nicht in ganz eingehender Weise studirt haben, unverständlichen Wissenschaft gemacht; das Phlogiston sei ein Deus ex machina, Etwas was Alles erklären solle und Nichts erkläre, Etwas, bem man ber Reihe nach gang entgegengesette Eigenschaften zuschreibe. Er sprach ba aus, er werbe alsbald in besonderen Abhandlungen hierauf zurückkommen und auf alle für den Rachweis nöthigen Einzelnheiten eingehen, Existenz des Phlogistons in keinerlei Art bewiesen sei und man ber Annahme besselben für die Erklärung ber physikalischen und demischen Erscheinungen entbehren könne. Aber was er hierüber zu sagen habe, sei noch nicht zur Reife gediehen, und er munc zuvor über bie Untersuchungen Mittheilung machen, welche er bezüglich ber Verwandtschaften bes Sauerstoffs zu ben verschie benen Substanzen ausgeführt habe.

An diesen Aufsat schloß sich ein, gleichfalls in die Memoiren für 1782 anfgenommener über die Ausfällung von De= tallen aus den Lösungen berselben burch Metalle\*) an. Berg= man hatte turz vorher eine Bestimmung des relativen Gehaltes der verschiedenen Metalle an Phlogiston versucht: fälle ein Me= tall ein anderes aus, so musse das sich lösende an das sich aus= scheibende das für die Annahme des metallischen Zustandes nöthige Phlogiston geben, und dieselbe Menge Phlogiston also in den verschiedenen Quantitäten des sich lösenden und des sich ausscheidenden Metalles enthalten sein; Lavoisier benutte Bergman's Bestimmungen unter richtigerer Deutung bes Borganges: daß diese verschiedenen Quantitäten der beiden Me= talle sich mit gleichviel Sauerstoff zu ben in Lösung eingehenben Orpben verbinden, und unter Zuziehung seiner eigenen Ermit= telung des absoluten Sauerstoffgehaltes des Quecksilberorydes leitete er aus jenen Bestimmungen den mehrerer anderer Orybe ab. Ein anderer in demselben Jahrgange der Memoiren stehender Aufsat \*\*) handelte bann über die Verwaudtschaft bes Sauerstoffs zu den verschiebenen Substanzen, mit welchen er sich zu vereinigen vermag; Lavoisier stellte hier biese Substanzen in ber Reihenfolge zusammen, nach welcher die Verwandtschaft berselben zum Sauerstoff eine kleinere wird, an die Form sich anschließend, welche schon lange für solche Angaben die übliche gewesen mar (vgl. S. 106 f.); die Verwandtschaftsäußerungen auf nassem Wege sind bie von ihm vorzugsweise berücksichtigten und er hat ausführliche Erläuterungen barüber gegeben, welche Thatsachen er der Aufstellung bieser Verwandtschaftstabelle zu Grunde legte. Und berselbe Jahrgang ber Memoiren enthält auch noch seine Abhandlung über die Vereinigung des Sauer= ftoffs mit bem Gisen \*\*\*), welche zur Kenntniß der verschiebenen

<sup>&#</sup>x27;) Dieser Aufsatz war der Pariser Akademie vorgelegt im Dezember 1783.

Derselbe wurde der Pariser Atademie gleichzeitig mit dem vorbes iprochenen vorgelegt.

Als gleichzeitig mit den beiden vorhergehenden Auffätzen der Pariser Alademie vorgelegt.

Oxydationsstufen dieses Metalles erheblich beigetragen hat, und eine über die Natur der Luftarten, die sich aus einigen gährens den thierischen Substanzen entwickeln.

Aber schärfer ging jest Lavoisier vor gegen die Phlogistontheorie in der Ausfassung derselben, wie sie Viele noch als mit den neueren Entdeckungen verträglich betrachteten, und geradezu gegen die Annahme des Phlogistons überhaupt. Die in die Memoiren der Pariser Akademie für 1783\*) aufgenomme= nen neuen Betrachtungen über die Gewichtszunahme, welche bei dem Verbrennen des Schwesels und des Phosphors statt hat, und über die Ursache, auf welcher dieselbe beruht, richteten sich namentlich gegen Bergman's Ansicht, daß der Gehalt an gebundener Wärme das Gewicht eines Körpers mitbedingen könne (vgl. E. 83), und gegen die von diesem Chemiker getheilte Ansicht Schoole's, daß die Verminderung des Volumes der Luft bei Verbrennungen in ihr auf dem Zusammentreten von s. g. Lebensluft (Zauerstoff) und Phlogiston zu Wärme bernhe (vgl. S. 77 f.). Lavoisier zeigte — der Versuch erinnert an einen von Cavendish (vgl. E. 71) angestellten —, daß bei dem Verbrennen von Phosphor in einem festgeschlossenen Gefäße keine Gewichtsabnahme des Ganzen statt hat, wie es der Kall sein müßte, wenn der freiwerdenden und entweichenden Wärme Gewicht zukäme, und daß auch Wasser, welches in Glasgefäße eingeschmolzen ist, tropsbar-flüssig und gefroren, trotz ber minderen Menge gebundener Wärme im letzteren Falle, genau dasselbe Gewicht zeigt; in der bestimmtesten Weise wies er die von den genannten Chemikern gegebene Erklärung der Berbrennungserscheinungen als eine unzulässige zurück. — Einen noch schwereren Schlag gegen das ältere chemische System führte Lavoisier in der, in denselben Jahrgang der Memoiren auf= genommenen Abhandlung: Betrachtungen über bas Phlogiston, als Fortsetzung zu der 1777 \*\*) veröffentlichten Theorie

<sup>\*)</sup> Dieselben wurden 1786 veröffentlicht.

<sup>\*\*)</sup> Lavoisier meinte damit, daß die E. 175 f. besprochene Abs handlung über die Verbrennung in dem Jahrgange der Memoiren der

Berbrennung und ber Verkalkung. Er hob hier hervor, daß die Entdeckung, die reine ober s. g. Lebensluft bestehe aus einer eigenthumlichen Substanz und Wärmestoff, die Erklärung ber Verbrennungs= und Verkalkungserscheinungen erstaunlich ver= einfacht habe. Aber wenn sich jetzt Alles in genügender Weise ohne Zuziehung des Phlogistons erklären lasse, so werbe es schon hierdurch im höchsten Grabe mahrscheinlich, daß dieses gar nicht existire und die Annahme besselben etwas ganz Unnöthiges Wenn er sich aber auch mit biesem negativen Beweise viel= leicht begnügt haben konnte, so sei es boch nun an ber Zeit, daß er sich in bestimmterer Weise über eine Ansicht ausspreche, welche er als eine für die Chemie verderbliche betrachte und die ihm die Fortschritte dieser Wissenschaft erheblich verzögert zu haben iceine. Stahl habe seinen Ruhm burch zwei Entbeckungen be= grundet, welche immerwährende Wahrheiten und von jedem Sy= stem unabhängig seien: daß die Verkalkung der Metalle ein mit der Berbrennung ganz übereinstimmender Vorgang sei, und daß die Brennbarkeit von einem Körper auf einen anderen über= tragen werben könne. Stahl habe die Uebertragung Eigenschaft als auf ber Uebertragung eines bestimmten Stoffes, des Phlogistons, beruhend betrachtet, welchem er auch Gewicht zuerkannt habe. Damit stehe, mas bezüglich ber Gewichtszu= nahme bei ber Verkalkung constatirt sei, in Widerspruch, und die Bersuche einzelner Anhänger der Phlogistontheorie, die lettere auch mit diesen Thatsachen in Ginklang zu bringen, seien, wenn auch für Manches Etwas wie eine Erklärung ermöglichenb, doch unzureichend; er weist Dieses in Einzelnheiten nach, in beren Berfolgung wir hier nicht eingehen können, aber außerbem auch, wie weit sich diese neueren Abanderungen ber Phlogistontheorie von ber ursprünglichen Lehre Stahl's entfernen; er beckt bie Widersprüche auf, in welche die Anhänger ber Phlogistontheorie bei ihren Erklärungen gefallen waren, auch bezüglich ber Mein=

Pariser Afademie für 1777 stehe; veröffentlicht wurde dieser Jahrgang erft 1780.

ungen, welche Eigenschaften ber Körper noch außer ber Brenn: barkeit auf einem Gehalt an Phlogiston beruhen sollen. diese Betrachtungen rechtfertigen nach Lavoisier seine Behauptung, daß die Chemiker aus bem Phlogiston ein unbestimmtes Princip gemacht haben, welches nicht streng befinirt sei und sich gerade beghalb allen Erklärungen anpasse, für bie man es benuten wolle; wie ein wahrer Proteus wandele es in jedem Augenblicke seine Gestalt. Es sei Zeit, die Chemie zu einer strengeren Art zu urtheilen zurückzuführen, thatsächlich Festgestelltes von Theoretischem und Hypothetischem zu scheiben. Bevor Lavoisier Dies in der Darlegung seiner eigenen Ansichten über die Verbrennung und Verkalkung versucht, erörtert er noch einmal die Natur der Wärme und die Wirkungen berselben; bann geht er zu ber Besprechung ber hauptjächlichsten Vorgange über, welche bei ber Verbrennung und ber Verkalkung statthaben, und erklärt dieselben nach seinem Systeme; auch hierfür branchen wir ihm nicht mehr in die Einzelnheiten zu folgen. Er schließt diese Abhandlung mit dem Ausspruch, er habe in ihr nur neue Beweise für seine bereits 1777 veröffentlichte Berbrennungstheorie geben und zeigen wollen, daß Stahl's Phlogiston lediglich etwas Eingebildetes sei und ohne Annahme die: ses Wesens sich die Thatsachen einfacher und leichter erklären lassen, als mit berselben; er erwarte nicht, daß seine Ansichten sofort angenommen werben, bei ber Schwierigkeit für Viele, von gewohnten Vorstellungen abzugehen; die Zeit habe die hier bargelegten Ausichten zu bestätigen ober zu beseitigen, aber mit großer Befriedigung sehe er jett schon, daß die ohne vorgefaßte Ansicht in das Studium der Wissenschaft Eintretenden, die unbefangenen Mathematiker und Physiker nicht mehr an das Phlo: giston in dem Sinne Stahl's glauben und die ganze Lehre von demselben mehr als ein hinderndes benn als ein nüpliches Geruste für den Weiterbau ber Chemie betrachten.

In der That: blickt man auf Die, welche zuerst mit Lavoisier gemeinsam oder in seinem Geiste arbeiteten, so fin-

bet man Solche, welche ber Mathematik und mathematischen Physik vorzugsweise ihre Kräfte zugewendet haben: Männer wie Laplace, Meusnier, Monge. Unter den Chemikern hatte Lavoisier mit seinen Ansichten lange Zeit so gut wie allein gestanden. Erst nachdem die Zusammensehung des Wassers außer Zweisel gestellt war, und da noch zögernd, begannen mehrere Chemiker, deren Namen bereits bekanntere geworden waren, dem neuen Systeme zuzutreten: nachdem Berthollet schon 1785 die Phlogistontheorie aufgegeben hatte, Fourcron am Ende des Jahres 1786, und dann auch Sunton=Morveau. Und diese Ränner halfen, nachdem der Sieg der neuen Theorie Lavoisier's entschieden war, diese gegen die Einwürse vertheidigen, welche man ihr von mehreren Seiten immer noch entgegenstellte.

Denn schwer nur entschlossen sich Biele, von der ihnen allein geläufigen Phlogistontheorie abzugehen, die gleichsam die Grund= lage ihrer missenschaftlichen Thätigkeit gewesen war und mit welcher sie sich wie verwachsen fühlten. Wie groß jedoch auch die Bahl Derer mar, die bem älteren Systeme gerabe aus biesem Grunde längere Dauer zu fristen suchten, wie hervorragend durch einzelne Arbeiten auch Manche unter ihnen dastanden — Alle waren zu ber Zeit, bis zu welcher die Berichterstattung über die Reform der Chemie jett fortgeführt ist, innerlich bereits besiegt; stets neue Annahmen, stets andere Wendungen dünkten ihnen selbst als nothwendig, die Annahme des Phlogistons zu rechtsertigen ober in irgend einer Weise zu erhalten. Aber wenn es als nöthig erschien, die Arbeiten, durch welche Lavoisier das chemische System umgestaltete, mehr ins Einzelne zu ver= iolgen, als Dies für andere, dieses System weiter ausbildende und abändernde gestattet sein wird: Das erscheint mir nicht als nöthig, auch die letzten Vertheibigungen der Phlogistontheorie und die Widerlegungen derselben noch specieller zu betrachten; selbst auf die letten (1787 noch gemachten) Unstrengungen Kirwan's, deren Prüfung Lavoisier und seinen da bereits gewonnenen Anhängern einmal mehr Gelegenheit bot, die ganze Ueberlegen=

heit der Ansichten des Ersteren über die von Kirwan ver theidigten zu zeigen, selbst auf Priestlen's noch über Lavois sier's Lebenszeit hinaus fortgesetzte Bemühungen, das neue Enstem zu widerlegen, gebe ich bier nicht ein. Lavoisier war es gegönnt, den Sieg der Ansichten, zu welchen er sich während einer Reihe von Jahren erhoben hatte, noch zu erleben; die die jen Ansichten entsprechende chemische Romenclatur, welche er gemeinsam mit Anderen, namentlich mit Gunton-Morveau 1787 ausarbeitete, gab denselben einen Ausdruck, welcher viele Jahrzehnte lang im Wesentlichen ungeändert geblieben ist; fest und abgerundet stand Lavoisier's chemisches Inftem da, als er es 1789 in seinem Traité de chimie zusammenfaßte. Kur Lapoisier kam noch die Zeit, wo er fast mehr den Ansprüchen Gines, der die neue Lehre nun mitrepräsentiren wollte, gegenüber sich zu wahren hatte, daß er und er allein eine die Chemie umgestaltende Theorie erfaßt und zur Anerkennung gebracht hatte, als daß eine weitere Begründung oder Vertheidigung dieser Theoric ihm noch als nöthig erschienen wäre. Die Phlogistontheorie war durch ihn beseitigt, eine neue Zeit für die Chemie eingeleitet.

Das ist die Geschichte der Revolution in den chemischen Aussichten, welche sich gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts vollzog; Das die Wirtsamkeit des Mannes, welcher sie durchsührte, soweit sie für unsere Wissenschaft und speciell für die Ausstellung eines neuen Sustemes derselben in Betracht kommt. Denn nicht einmal alle rein chemischen Arbeiten La voissier's umsaßt der Bericht, welchen ich auf den vorhergehenden Blättern zu geben versuchte; nur diesenigen, welche für die Entwickelung und Begründung seines Sustemes von besonderer Wichtigkeit sind und Stusen seines Vorschreitens bezeichnen, habe ich hier etwas ausführlicher besprochen, solche hingegen nicht mehr, welche ch Feststellung dieses Systemes nur Anwendungen und Ver-

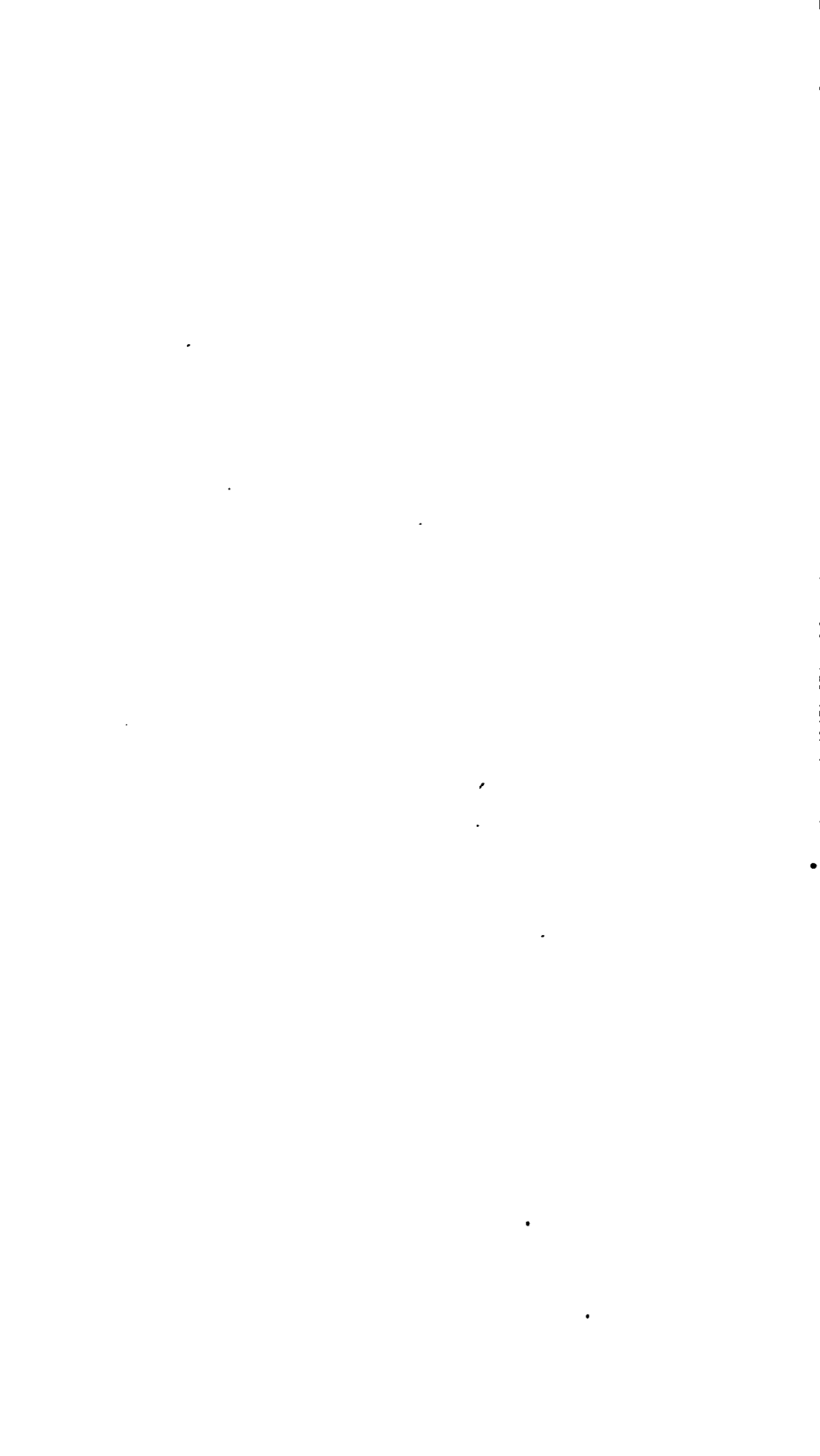
werthungen ber ba bereits festgestellten Erkenntniß maren. Da= hin gehört namentlich noch seine, in die Memoiren der Pariser Afademie für 1784\*) aufgenommene Abhandlung über die Ver= bindung des Sauerstoffes mit Weingeist, Del und verschiebenen brennbaren Körpern, in welcher er die Zusammensetzung der= artiger organischer Substanzen zu bestimmen suchte und Resultate erlangte, beren Genauigkeit sich erst bann herausstellt, wenn man sie mit Benutzung richtigerer Zahlenwerthe für die als be= kannt vorauszusependen Hulfsgrößen umrechnet, als sie ihm zu Gebote standen; dahin gehört, mas er nachher noch für die Er= mittelung ber Zusammensetzung organischer Verbindungen gear= beitet hat, unter Anwendung von Methoden, welche den später als bewährt befundenen schon ganz nahe kamen; bahin auch, was die Erklärung gewisser chemischer Vorgänge betrifft, die sich ge= rade auf solche Ermittelungen stützt, und namentlich die in sei= nem Traité de chimie 1789 gegebene Theorie ber geistigen Gahr= Aber auch Untersuchungen, welche noch außer den bereits im Vorhergehenden erwähnten physikalische Gegenstände betreffen, Leistungen, welche für bie Physiologie von hoher Wichtigkeit waren, solche, welche ber Mineralogie angehören und welche bie Technik zu fördern geeignet waren, mussen hier unbesprochen bleiben, und auch Lavoisier's Bestrebungen, Anhaltspunkte für die Statik des Landbau's, für die meteorologische Kenntniß Frankreichs zu gewinnen. Wie vielseitig bewährte sich Kraft bieses Mannes; aber auch, wenn wir unseren Blick nur auf den der Chemie und nächstliegenden Theilen der Physik an= gehörigen Arbeiten verweilen lassen: welches Vermögen, zu schaffen und Das, was er selbst und was Andere gefunden, zu combiniren, welche Ausbauer in ber Geltenbmachung ber Ansich= ten, welche er als die richtigeren erkannt hatte. Ein wahres Bergnügen gewährt es, die unsterblichen Leistungen bieses großen Mannes barzulegen. Peinlich fühlt man die Verpflichtung, in die Schilberung eines wissenschaftlichen Charakters, welcher so

<sup>\*)</sup> Dieselben wurden 1787 veröffentlicht.

viel Licht bietet, auch die Schatten eintragen zu müssen, die leis der nicht sehlen; die Geschichtschreibung legt jedoch diese Verspflichtung auf, und sich ihr entziehen wäre gleichbedeutend damit, zu schmälern was Anderen zukommt. Aber diese dunkeleren Partien seines Wesens werden nie vergessen lassen, was ihm die Chemie an glänzenden Leistungen verdankt, und daß er es war, welcher diese Wissenschaft in ein neues, gegen früher so großartige Fortschritte ausweisendes Zeitalter eintreten ließ.

Der Betrachtung, wie die Chemie sich nach der Einführung des Lavoisier'schen Systemes weiter entwickelt hat, haben wir uns nun zuzuwenden.





## Fortschritte in der Erkenntniß der unzerlegbaren Substanzen.

Wie verändert war das demische System gegen das Ende bes vorhergehenden Jahrhunderts, im Vergleiche dazu, wie es um die Mitte besselben gewesen war! Früher für unzersethar gehaltene Körper: Säuren, Metallkalke, bas Wasser waren als zusammengesetzte nicht etwa nur vermuthet, sondern mit Sicherheit erkannt; früher als zusammengesetzte angesehene: Schwefel und ber Phosphor, die reine Kohle, die Metalle, standen jest als unzersetbare Körper da. Was man noch um den Beginn des letzten Viertheils des vorigen Jahrhunderts den Aristotelischen Elementen an Anerkennung gezout hatte, war be= seitigt, und die Annahme des in der zunächst vorausgegangenen Zeit als der wichtigste betrachteten chemischen Grundstoffes: des Phlogistons, mar es auch. Im Gegensate zu bem Phlogiston, unter bessen Banner sich bie Vertheibiger bes älteren chemischen Systemes geschaaret hatten, wurde ber Sauerstoff jest als bas vorzugsweise wichtige Element betrachtet, und unter dieser Fahne stritten Lavoisier und bann auch seine Anhänger bafür, zur Anerkennung zu bringen, wie die bedeutsamsten chemischen Vorgange burch bas Verhalten und die Wirkungen dieses Elementes und durch ben Gehalt von Verbindungen an demselben bedingt seien. Die Verbrennung und die Verkalkung wurden nicht mehr als auf Ausscheibung von Phlogiston, die Feuererscheinung bei dem Verbrennen nicht mehr als auf einer besonderen Wir= belbewegung bes sich ausscheibenben Phlogistons beruhenb betrachtet, sondern Verbrennung und Verkalkung als beruhend auf Ropp, Entwidelung ber Chemie. 14

ber Vereinigung ber biesen Vorgangen unterliegenden Körper mit Sauerstoff, und für bie, bei eigentlichen Berbrennungen bis zum Erglühenlassen sich steigernde Erhitzung glaubte Lavoisier eine genügende Erklärung burch bie Annahme geben zu können, bei solchen Vereinigungen eines Körpers mit dem wägbaren Stoffe, welcher mit Wärmestoff zusammen das Sauerstoffgas bilbe, werbe ber in bem Sauerstoffgas enthaltene Wärmestoff ganz ober theilweise frei. Sauerstoff wurde als in allen Säuren enthalten angenommen, und unter benjenigen Substanzen, welche sich mit Säuren zu Salzen vereinigen können, waren bie Metallkalke als sauerstoffhaltig nachgewiesen. Sauerstoff war als Bestandtheil erkannt in einzelnen organischen Berbindungen, auch nicht sauren; und von Elementen, welche in die Zusammen= setzung bieser Art von Verbindungen eingehen, als gewöhnlich vorkommenbe ber Rohlenstoff und ber Wasserstoff, sobann auch, als weniger häufig in ste eintretend aber namentlich bei bem Aufbau thierischer Substanzen betheiligt, ber Stickstoff, ber Phosphor und ber Schwefel. Biele unter ben jest anerkannten f. g. chemischen Glementen wurden bamals schon als solche betrachtet. Für viele Verbinbungen war, mas man bereits früher bezüg= lich ihrer demischen Zusammensetzung erkannt hatte, erweitert und berichtigt, für viele zuerst überhaupt eine richtige Ginsicht gewonnen; und zu Dem, was schon bie Bestrebungen voraus= gegangener Chemiker nach Ermittelung ber quantitativen Zusammensetzung demischer Berbindungen ergeben hatten, mar eine Fülle weiter gehender Bestimmungen und neuer Resultate vor= her unbekannt gebliebener Methoben gekommen.

Wir haben zu betrachten, welche Fortschritte in der Kenntniß der chemischen Elemente und — im weitesten Sinne des Wortes — der Art der Vereinigung derselben zu chemischen Verbindungen die Chemie seit Lavoisier gemacht hat. Wir fassen zunächst das Erstere in's Auge.

Versteht man — so lehrte Lavoisier in seinem Traité de chimie' — unter Elementen die einfachen und untheil-

baren Molecüle, welche die Körper zusammensetzen, so ist es wahrscheinlich, daß wir dieselben nicht kennen; versteht man darunter die letzten Bestandtheile, welche die Analyse ergiebt, so sind alle für uns unzersetzbaren Substanzen auch Elemente, nicht daß dieselben als wirklich einsache Körper zu betrachten wären, sondern weil sie uns, so lange bis ihre Zerlegung glückt, als solche erscheinen.

Als solche einfache Körper zählte Lavoisier folgende drei und dreißig auf:

Lightftoff	Antimon	Ridel
Barmestoff	Silber	Gold
Sanerstoff	Arsen	Platin
Etiditoff	Wismuth	Blei
Basserstoff	Robalt	Wolfram
Echwefel	Rupfer	Bink
Phosphor	Binn	Ralt
Kohlenstoff .	Eisen	Magnesia
Radical der Salzsäure	Mangan	Baryt
Radifal der Flußsäure	Quecfilber	Thonerde
Radikal der Boraxsäure	Molybban	Rieselerde

Lavoisier hielt es für schwierig, die Wärmeerscheinungen anders als unter Annahme eines materiellen Wärmestoffs zu erklären, und minbestens sei biese Annahme eine sehr nütliche; noch nicht zu entscheiben sei für ben Wärmestoff und ben Licht= stoff, welcher von beiben (wie Lavoisier sich ausbrückte) eine Robification des anderen sei, und zunächst habe man noch beibe gesonbert aufzuführen. Diese zwei Stoffe werben zusammen mit Sauerstoff, Stickstoff und Wasserstoff gestellt zu einer Gruppe einsacher Substanzen, welche ben brei Naturreichen angehören und als die Elemente der Körper betrachtet werden können. Schwefel — — Rabical ber Boraxfaure bilben eine Gruppe, beren Glieber nichtmetallische, oxydirbare und fäurebildende ein= sache Substanzen seien; Antimon — — Bink (bie Reihen= solge ist hier nach der französischen Nomenclatur die alpha= betische) eine Gruppe einfacher Substanzen, welche als metallische, orydirbare und säurebildende bezeichnet werden; Kalk — — — Rieselerbe eine Gruppe salzbilbenber erbiger einfacher Substanzen (boch zählt Lavoisier sonst, wo er von den salzbil= bungsfähigen Erden spricht, deren nur vier und erwähnt er der Kieselerde da nicht).

Von diesen Elementen waren einzelne nur hypothetische: außer dem Wärme= und dem Lichtstoffe namentlich noch die Ra= bicale ber Salzsäure, ber Flußsäure und ber Borarsäure, angenommen auf Grund ber Lehre, daß alle Säuren nothwendig Sauerstoff enthalten, und als Das, was in den genannten Säuren mit Sauerstoff vereinigt sei. Für einige ber sonst noch aufgezählten unzerlegbaren Substanzen mar ausgesprochen, baß sie, und wie sie wohl zusammengesetzt seien. War schon vorher von anderen Chemikern für einzelne salzbilbungsfähige Erben vermuthet worben, dieselben möchten zu Metallen reducirbar, Metallkalke sein, so erklärte sich Lavoisier noch allgemeiner bafür, daß diese Erden wahrscheinlich Sauerstoff in ihrer Mischung enthalten und Orybe unbekannter Metalle seien. Und für bie firen Alkalien hielt es Lavoisier für so wahrscheinlich, biese Körper seien zusammengesetzte Substanzen, daß er sie gar nicht in die Liste ber einfachen, b. h. der unzerlegbaren aufnahm; aber mas er über die Art ihrer Zusammensetzung vermuthete, entsprach, soweit er sich überhaupt außerte (benn er erklarte auch einmal ausbrücklich, bie Bestandtheile seien noch unbekannt), ben Resultaten späterer Forschungen weniger. Die Präeristenz dieser Alkalien in den Pflanzen betrachtete er nicht als erwiesen, benn man erhalte die ersteren aus den letzteren nur durch Prozesse, welche Sauerstoff und Stickstoff zuführen können, und ber Analogie nach sei es mahrscheinlich, bag Stickstoff ein Bestandtheil aller Alkalien sei; die bamals durch Berthollet erlangte Erkenntniß ber Zusammensetzung bes Ammoniaks verleitete zu bieser Schlußfolgerung.

Ueberwiegend viele unter den Substanzen, welche Lavoisier als einfache aufzählte, sinden wir noch in den neueren Zusammenstellungen der unzerlegbaren Körper: Zeugniß bafür ablegend, wie beträchtlichen Theilen des jest gültigen chemischen

Lehrgebäudes die Form noch geblieben ist, welche Lavoisier ihnen gegeben hatte. Aber was auch an Abanderungen, was an Erweiterungen ber demischen Ansichten und Kenntnisse zeigt uns eine Bergleichung einer solchen Zusammenstellung aus neuerer Zeit mit ber von Lavoisier gegebenen! — Wegge= jallen ist in unserem Jahrhundert erst der Lichtstoff und bann auch der Wärmestoff; näher hierauf einzugehen ist in diesem Buche nicht, und auch nicht barauf, wie bereits frühere An= sichten hierfür vorbereitend waren und wie noch in unserem Jahr= hundert der supponirte Wärmestoff ganz im Geiste Lavoisier's als des Eingehens in mahre chemische Verbindungen fähig betrachtet worben ist. — An die Stelle ber einfachen Substanzen, welche Lavoisier als das Radical der Salzsäure und das der Klußsäure annahm, traten, unter später zu erörternder Abanderung ber Ansichten über bie Zusammensetzung biefer Gäuren andere: auf Grund ber von 1810 an gegebenen Darlegungen H. Davy's wurde nach hartnäckiger Vertheibigung ber älteren Unschauungsweise, namentlich durch Berzelius, schließlich, von 1822 an fast allgemein, das Chlor als ein unzerlegbarer Bestandtheil ber Salzsäure anerkannt und bamit auch die von Ampere (auch von 1810 an) im Anschluß an Davy's Rejultat ausgesprochene Vermuthung, daß die Flußsäure den jetzt als Fluor bezeichneten Körper als unzerlegbaren in sich enthalte. — Bezüglich der firen Alkalien war Lavoisier's Vermuthung, daß sie zusammengesetzte Substanzen seien, den Chemikern, welche gleichzeitig mit ihm und bald nach ihm unsere Wissen= ihaft repräsentirten, nicht so maßgebend, daß diese Substanzen nicht boch als factisch unzerlegbare mit ben anderen f. g. ein= sachen Körpern, zusammengestellt worden wären; als den Erden nahestehende unzerlegbare Substanzen wurden sie bis 1807 auf= geführt, wo H. Davy's Arbeiten begannen, welche bas Kali und das Natron als Oryde eigenthümlicher Metalle nachwiesen, und nach einer — an dieser Stelle nicht in ihre Einzelnheiten du verfolgenden — zwischen diesem Forscher einerseits, Thenarb und Gay=Lussac andererseits in Vertheidigung der Ansicht,

daß diese Metalle Verbindungen der Alkalien mit Wasserstoss seien, geführten Discussion wurden von 1810 an das Kalium und das Natrium ohne weifete Widerrede in die Liste der un= zerlegbaren Körper aufgenommen. Für die Erden — beren Zahl inzwischen die Entbeckung ber Zirkonerde burch Klap: roth 1789, die des Strontians durch Hope 1792 und durch Klaproth 1793, die der Nttererbe durch Gabolin 1794, die ber Beryllerde burch Vauquelin 1798, die der Cererde 1803 burch Klaproth und durch Berzelius und Hisinger beträchtlich vergrößert hatten — wurde von 1808 an Lavoisier's Vermuthung, daß sie Metalloryde seien, bestätigt: Berzelius und Pontin reducirten 1808 das in dem Baryt und dem Kall, Davy in bemselben Jahre bas in bem Baryt, bem Strontian, bem Kalk und ber Magnesia, Berzelius 1824 bas in ber Zirkonerbe, Wöhler 1827 und 1828 das in der Thonerbe, ber Beryllerbe und ber Pttererbe enthaltene Metall. — Der Körper, welchen Lavoisier als Nabical ber Borarsaure vorausgesehen hatte, wurde 1808 burch Gay=Lussac und Thé: narb und burch H. Davy isolirt; und aus ber Rieselerbe, von welcher inzwischen erkannt war, daß ihr chemisches Verhalten sie als eine Saure charakteristrt, stellte, nach vorausgegangenen weniger genügenden Versuchen, Berzelius 1823 bas Gilicium bar.

Aber welche große Zahl neuer unzerlegbarer Stoffe ober solcher eigenthümlicher Substanzen, die unzweiselhaft berartige Stoffe enthalten, haben vervielfältigte hemische Untersuchungen der natürlich vorkommenden Körper: die genauere Beachtung bes chemischen Verhaltens jeder Substanz und der Verbindungen, in welche sie eingeht, das geübtere Vermögen, auch sehr ähnliche Substanzen zu unterscheiden und selbst in geringster Menge nur vorhandene wahrzunehmen, kennen gelehrt! Ich habe bereits einiger solcher Substanzen: zu den Erden gerechneter, gedacht; diesen Angaben ist hier noch anzureihen, daß Berzelius 1828 die Eigenthümlichkeit der Thorerde seststenen Vererde die Lanthans

erde und bald nachher auch noch die Didymerde als eigenthum= lice auffand, und daß berselbe Chemiker 1843 die bis dahin als Ittererbe bezeichnete Substanz als ein Gemenge verschiebener Erben erkannte, unter welchen neben der eigentlichen Pttererbe noch die Erbinerbe als von allen anderen verschieden anerkannt wird. — Dem Chlor stellten sich noch bas 1811 von Cour = tois gefundene Job und bas 1826 von Balard entbeckte Brom zur Seite. Das Tellur, welches Müller von Rei= henstein schon 1783 als ein vielleicht neues Metall betrachtet hatte, wies Rlaproth 1798 als solches nach; bas Gelen ent= bectte Berzelius 1817. Klaproth erkannte 1795 die, schon 1789 von Gregor vermuthete Eigenthümlichkeit bes in den s. g. titanhaltigen Substanzen enthaltenen Bestandtheiles. Das Chrom wurde burch Vauquelin 1797, das Tantal burch Hatchett 1801 und burch Ekeberg 1802 entbeckt; daß die Tantalsäure in Mineralien, in welche sie als Bestandtheil ein= geht, noch von Unberem, was vorher übersehen war, begleitet ift, zeigte H. Rose 1844, und als ein hierin enthaltenes eigen= Das Vana= thumliches Metall blieb bas Niobium anerkannt. dium wurde, nachdem del Rio schon 1801 es als ein neues Metall betrachtet- hatte, von Sefstrom 1830 wieder entbeckt und als ein solches nachgewiesen. Das Uran entbeckte Klap= roth 1789. Von den früher übersehenen Metallen, welche bas Platin begleiten, lehrte Wollaston 1803 bas Palladium und 1804 bas Rhobium kennen, in Anderem, von Descotils und von Fourcrop und Vauquelin Unterschiedenem Tennant 1804 das Fridium und das Osmium, und Claus entbeckte 1844 das Ruthenium. Das Cabmium wurde 1818 burch die Arbeiten von Stromeyer und von Hermann der Zahl der Metalle hinzugefügt, das Lithium ben Alkalimetallen durch Arfvedson 1817.

Die Veranlassung zur Entbeckung best einen ober best ans beren bieser unzerlegbaren Körper, die Beobachtungen und Vers suche, durch welche die Eigenthümlichkeit jedes derselben erkannt und dargethan wurde, können hier nicht specieller besprochen

werden. Auch bes Eingehens barauf habe ich mich hier zu ent= halten, welche Körper seit Lavoisier irriger Weise als solche hingestellt worden sind, daß sie neue unzerlegbare Substanzen seien ober enthalten, und bei genauerer Prüfung boch in bereits bekannte berartige Substanzen zerlegt wurden, und welche Körper noch in einer uns näher liegenden Zeit als unzerleg= bare betrachtet und bann als noch zusammengesetzt nachgewiesen worden sind: so jedoch, daß aus ihnen ein auch sonst vorkom= menbes Element (Sauerstoff z. B.) abgeschieben und nun das seiner Eristenz nach bereits früher gekannte andere Glement (ich erinnere an bas Uran, an bas Banabium) in reinerem Zustand erhalten murbe; wie ich auch anbererseits es unbesprochen lassen muß, daß ausgezeichnete Chemiker zeitweise für einzelne jest noch als unzerlegbare betrachtete Körper vermutheten, bieselben seien in solcher Weise zusammengesetzt (ber Stickstoff z. B. sauerstoffhaltig, Schwefel und Phosphor Verbindungen von Sauerstoff und Wasserstoff mit eigenthümlichen Elementen). — Was an Erkenntnis neuer und besserer Methoden der Nach= . weisung, ber Scheibung verschiebener Substanzen zu ber Ausbilbung ber analytischen Chemie beigetragen hat, spiegelt sich in allen ben im Vorhergehenden kurz zusammengefaßten ober kaum berührten Resultaten ber Forschung. Aber die Besprechung, wie jedes dieser Resultate erlangt wurde, würde eine Erörterung von Einzelnheiten nothwendig machen, welche mit der Aufgabe bieses Buches, die allgemeinen Richtungen ber Entwickelung unserer Wissenschaft zu schilbern, schwer verträglich mare. Rur Das habe ich hier hervorzuheben, daß, wie jett noch die chemi= schen Untersuchungen sich vorzugsweise auf Versuche mit Substanzen stützen, bie man ganz eigentlich unter Handen hat, früher noch mehr die Beachtung und Benutung solcher Wirkungen zurudtrat, welche verschiebene Rörper in carakteristischer Beise in die Ferne ausüben: solcher Wirkungen, wie diejenigen sind, welche die zulett bem Verzeichnisse ber unzerlegbaren Körper Gang unbe: hinzugekommenen Substanzen entbecken ließen. achtet blieben berartige Wirkungen allerbings auch in ziemlich

weit entfernten Abschnitten ber Zeit nicht, in welcher man über= haupt sich mit ber Chemie als einer Naturwissenschaft beschäf-In ber zweiten Hälfte bes siebenzehnten Jahrhunberts benutte icon Bonle bas magnetische Verhalten von Granaten als Anhaltspunkt bafür, über einen Gisengehalt bieses Mi= nerales zu urtheilen, und mehr noch gehört hierher, daß bereits in dem vorigen Jahrhundert die Färbung der Flamme durch einzelne Substanzen als ein Kriterium zur Unterscheibung ber= selben hervorgehoben murde. Aber was liegt zwischen Marg= graf's Beobachtung (1759) bezüglich ber Verschiedenheit bes Ratrons vom Kali, daß bei dem Verpuffen mit Kohlenstaub bas salpetersaure Salz ber ersteren Base eine gelbe, bas ber letteren eine bläuliche Flamme zeige, und ber jett erlangten Renntniß, wie die Färbung ber Flamme und die Prüfung ber Farbung zur Unterscheibung verschiebener Substanzen verwerth= bar ist; mas liegt zwischen jener ersten Benutung einer opti= schen Eigenschaft ber burch bie Anwesenheit einer gewissen Sub= stanz afficirten Flamme für die analytische Chemie und ber Spectralanalyse, wie sie, nach barauf bezüglichen vorgängigen aber für die Chemie nicht fruchtbar gewordenen Beobachtungen und Versuchen Anderer (ich komme barauf in einem späteren Abschnitt zurück) von 1859 an burch Kirchhoff und Bunsen sclbstständig begründet und ausgebildet worden ist. Das bamit gegebene Hülfsmittel, über ben chemischen Bestand solcher Kör= per Etwas zu erfahren, welche weit von der Erde entfernt dem Forscher, wiederum im eigentlichsten Sinne des Wortes, unerreichbare sind, bewährte sich bei der Untersuchung greifbarer Objecte auch in der Weise, daß es bis dahin übersehene ein= jace Substanzen als eigenthümliche erkennen ließ: Rirchhoff und Bunsen entbeckten 1860 bas Cäsium und 1861 bas Rubi= dium, Crookes 1861 und unabhängig bavon Lamy 1862 das Thallium, Reich und Richter 1863 das Indium.

So viel über die Erkenntniß der unzerlegbaren Substanzen, aus welchen — so weit uns bekannt — alle Körper be=

## 216, Fortichette in ber Erlenntnig ber ungerlegburen Subfangen.

stehen. Lelche Ansichten haben sich bezüglich der Vereinigung solcher unzerlegbarer Körper zu zusammenzesesten, und dieser dann unter einander zu noch zusammenzesesteren geltend gemacht? welche allgemeinere Regelmäßigkeiten sind als bei solchen Vereinigungen vorkommend wahrgenommen, welche Gelehe als sie beherrschend erkannt worden?

## Ansichten über das Besen der cemischen Verbindung und Erkenntniß der sesten Proportionen.

Wie weit sich die Verwandtschaftslehre bereits vor La= voisier entwickelt hatte und welche Ausichten über bie bahin gehörigen demischen Vorgänge und bie Ursachen berselben von ben letten Anhängern ber Phlogistontheorie aufgestellt und ge= lehrt murben, fand in einer für hier genügenden Weise bereits S. 105 ff. Besprechung. Lavoisier selbst hat biesem Gegen= stande, wie ausdrücklich er die Wichtigkeit desselben auch aner= kannt hat (vgl. z. B. S. 86, Anmerk.), speziellere Bearbeitung nicht zugewendet; früher schon hatte ich zu erinnern, daß ge= rade dieser Theil unserer Wissenschaft ganz so, wie er unter ber herrschaft ber Phlogistontheorie ausgebilbet worden mar, von dem s. g. antiphlogistischen System übernommen murbe und in der ersten Zeit der Anerkennung des letzteren noch in Geltung war. — Kurz nur habe ich, um bes Gegensates balb zu erörternder Meinungen willen, hier zusammenzufassen, wie bamals die Verwandtschaftsvorgänge — wesentlich so wie Berg= man es gelehrt hatte — aufgefaßt wurden. Die Verwandt= schaftstraft könne mit der allgemeinen Attraction identisch sein, wirke aber anders, weil zwischen kleinsten Theilchen, und für die Art der Wirkung könne bann die ungleiche Gestalt und die verschiedene Stellung der kleinsten Theilchen der sich barge= botenen Körper von Einflusse sein. Unter beuselben Umständen bei gleicher Art der Einwirkung, sofern diese zwischen den Kör= pern in Lösung berselben ober ohne Anwendung eines Lösungs= mittels, bei einer niedrigeren ober einer höheren Temperatur

um ich grier, kurt. — be. vie heife der Anziehung zwöder un lie den Uhrlichen der näurlichen Körmer wu i g. Sch municipality für die begieren, find virolike nemening bi le echt einen abstrag, in welden Meinembermerte phopse big gegeiberg verfieden. Die Berwentickriszieger feien, nicht abiolat aber 604 in Beziehung auf ibre Berichies penheit unter einanber, erkennbar aus ben Lorgängen, bei melden Beisegungen stattfinden; solche Erkenntniß erhalte ihren Ausheuck in der Aufstellung von f. g. Verwandtschaftstafeln (11111. 2. 1116 ff.). Wie verschieben biese Berwandtschaftsgrößen felen und wie auf ber Verschiebenheit berfelben bas Zustandekummen von Bersehungen beruhe, hatte man auch bereits in ber Art 411 perbentlichen versucht, daß man für die, gewissen Paaren post Matperst unter bestimmten Umständen zukommenden Bermanbtschaftsgrößen Zahlen hinstellte: so gewählte, daß die bei bem Aufammenbringen sich zersetzenber Substanzen, resp. Deffen mus hieselben enthalten, auf Zersetzung hinwirkenden Verwandt: schaftagrößen itch größer ergeben, als die bas Bestehen ber angewendelen Eudstanzen verursachenden.

Olielen hiervon entspricht es ist schier überflüssig, barauf behondern ausmertham zu machen — mindestens nahezu den Borstellungen, welche Ansängern in der Chemie zur Vermittelung der Bekanntschaft mit den chemischen Vorgängen selbst sest noch mitgetheilt werden. Aber ein Anderes, der historischen Bektandtung entreinterer Zeiten eiwas mehr Schwierizkeit Bretenden, auch den Kreis unserer Vetrachtung zu zieden, welche Arnichen man dezägeich der Sewichtsverhäumisse dutte, nach denen uch ungleichartige Zubitanzen zu demischen Verlagen ucrenigen. Ichwierigkeit erwächst dier nameni 2 dannen, die Bekendhäng nahe liegt, mis und pekinsten purs vonachen längen Arnivoren inson un eine Zeit in de allen alben, in welcher Seite frügen noch pur nicht in sie de

ersaßt war, hatte ich bereits S. 101 zu erinnern; und wenn ich bi erwähnt habe, daß wohl am Frühesten sich für den Zinnober als eine zusammengesetzte Substanz richtige Angabe ber Be= nandtheile sindet, so könnte ich auch hier bemerken, daß für diese Substanz schon am Anfange bes vorigen Jahrhunderts Gewichtsverhältniß, nach welchem in ihr Schwefel und das Quecksilber vereinigt sind, sehr annähernd richtig und mit solcher Bestimmtheit angegeben wirb, baß jeber Zweifel baran als un= berechtigt erscheinen möchte, ob man bamals bereits dieses Verbaltniß als ein constantes angesehen habe. Und jest mehren ich bie Anzeichen bafür, daß man gewisse Gewichtsverhältnisse als für die Entstehung gewisser Verbindungen vorauszusetende, diesen Verbindungen wesentlich zukommende betrachtete. als Bie wichtig ist in bieser Beziehung, baß Stahl für ganz verschiedene Substanzen die Ansicht aussprach, diese können aus ben nämlichen Bestandtheilen aber nach verschiebenen Mengen= verhältnissen berselben zusammengesetzt sein: Schwefel und Das, was. wir schweflige Saure nennen, aus Vitriolsäure und Phlogiston, aber so, daß der erstere mehr und das lettere we= niger Phlogiston in sich enthalte. Man würde Unrecht haben, solche Zurückführungen ber Verschiebenheiten von Körpern auf ungleiche quantitative Zusammensetzung bei gleicher qualitativer mit Behauptungen früherer Zeit auf eine Linie stellen zu wollen: mit benen ber älteren Alchemisten ober bes Paracelsus z. B., daß die verschiebenen Metalle u. A. dieselben hypothetischen Grundbestandtheile in verschiedenen Verhältnissen enthalten; icon beshalb, weil hier sich ber Vorstellung ungleicher quanti= tativer Zusammensetzung immer noch bie auch qualitativer Ver= ichiedenheit bes mit bemselben Namen bezeichneten Grundbe= nandtheiles hinzugesellte (vgl. S. 15 und 24 f.). — Solche Erkenntniß, wie die eben angebeutete, schreitet bann weiter vor; für viele als zusammengesett erkannte ober für zusammenge= jett gehaltene Körper sucht man das Gewichtsverhältniß der Bestandtheile, welches gerade ihnen zukomme, zu ermitteln, und bas Bestreben, hier zu genauen Resultaten zu gelangen,

kann als Zeugniß bafür abgebend angesehen werben, man habe dieses Verhältniß als ein wesentlich ihnen zustehendes und nicht als ein gerabezu veränderliches betrachtet. Welche Dube gab sich z. B. Bergman, den relativen und auch ben abso= luten Gehalt verschiedener Substanzen, in denen man damals Phlogiston als Bestandtheil annahm, an diesem zu ermitteln; welche Mühe gaben sich die letzten Anhänger des phlogistischen Systemes, für die verschiedenartigsten Substanzen, namentlich aber für die Salze, die quantitative Zusammensetzung festzu= Mit welcher Sorgfalt suchte man andererseits bie stellen. Berhältnisse ber Mengen verschiebener Substanzen ausfindig zu machen, welche bei einem gewissen Vorgange zu wechselseitiger Einwirkung kommen; auch das Verhältniß ber Volume verschiebener Gase, welche auf einanber chemisch einwirken, wie ich Dies namentlich bei ber Besprechung von Cavenbish' Arbeiten (vgl. S. 70 ff.) hervorzuheben hatte.

Für viele demische Verbindungen glaubte man also schon vor La voisier an ein constantes Zusammensetzungsverhältniß berselben; aber baß man als eigentliche demische Verbindungen biejenigen principiell unterschieben habe, welche nach bestimmten und constanten Proportionen zusammengesett seien, scheint mir nicht ber Fall gewesen zu sein. Gin stetiger Wechsel — inner= halb gemisser Grenzen — ber Menge eines Bestandtheiles einer mahren Verbindung, der des anderen gegenüber, wird boch in einer Weise statuirt, wie er ber Erfassung einer berartigen An= sicht nicht entspricht. Gine solche Meinung, wie sie um bie Mitte bes vorigen Jahrhunberts mehrfach ausgesprochen wurde: baß ber in bem Eisen angenommene erbige Bestanbtheil (ber Eisenkalt) sich verbinden konne mit einer gewissen Menge Phlo= gifton zu Gisen und mit noch mehr Phlogiston zu Stahl, hatte zwar Bergman nicht mehr, welcher bas in bem Stahl neben Eisen Enthaltene als Graphitartiges erkannte (allerbings auch bieses als phlogistonhaltig betrachtenb); Bergman glaubte an einen für die verschiebenen Metalle wechselnben, boch für jedes einzelne unter ihnen, bei wirklich metallischem Zustande

besselben, wesentlich constanten Phlogistongehalt dieser Classe von Körpern. Aber was man als Erkenutniß constanter Proportionen ansehen könnte, tritt zurück, wo es sich um die Bestrachtung von Metallsalzen handelt: theilweise auf Ungenauigsteit seiner Versuche beruhte es, wenn Bergman annahm, es könne dasselbe Metall unter Verlust von ungleichen, weniger ober mehr verschiedenen Mengen Phlogiston sich in verschiedenen Säuren zu Metallsalzen lösen; es würde Dies, verdeutlichen wir es uns durch Uebersehung in die Ausdrucksweise einer der richtigten Erkenntniß, Dem entsprechen, daß ein Metall mit etzwas mehr ober etwas weniger Sauerstoff vereinigt sich mit versichiedenen Säuren zu Metallsalzen verbinde.

In erhöhtem Grabe ist die Ueberzeugung, daß die eigentlichen demischen Verbindungen nach ganz bestimmten Proportionen zu= sammengesett seien, für Lavoisier anzuerkennen. Von ber Zusammensetzung ber verschiebenen Sauren spricht bieser For= scher als einer für jeben bieser Körper ganz bestimmten und als einer, beren Verhältniß genau zu ermitteln sei; ein verschiebenes Zusammensehungsverhältniß wird für verschiebene Säuren ober als solche betrachtete Körper: für die schweflige und die Schwe= felsaure, für die Salzsaure und die orydirte Salzsaure (das Chlor) z. B. als Ursache ber Verschiebenheit hervorgehoben, und wenn in Lavoisier's Abhanblung über die Verwandtschaft des Sauerstoffs zu verschiebenen Substanzen (vgl. S. 199) noch bavon die Rebe ist, daß die Salpeterluft (das Stickoryd) sich mit Sauerstoff nicht nur nach zwei Verhältnissen vereinigen (zwei Stufen ber Sättigung annehmen, ist der da gebrauchte Ausbruck) könne, sondern nach unendlich vielen und unter Bilbung von eben so vielen verschiebenen Salpetersäuren, von der farblosen bis zu der stärkest rothen und rauchenben, - so wird doch we= nige Jahre später in seinem Traité de chimie gelehrt, daß bem Stickstoff brei Stufen ber Verbindung mit Sauerstoff zukommen: ju Salpetergas, zu salpetriger Säure und zu Salpetersäure, und daß die verschiedenen, ihrer Zusammensetzung nach zwischen den beiben letzteren Körpern stehenden Säuren Salpetersäure

seien, welche mehr ober weniger mit Salpetergas belaben sei-Den Sauerstoffgehalt des Orydes eines Metalles betrachtet Lavoisier auch als einen constanten; eine Vergleichung ber von ihm selbst und von Anderen angestellten Versuche läßt ihn (in ber Seite 199 besprochenen Abhandlung über Metallfällungen) schließen, daß ein Metall die nämliche Menge Sauerstoff aufnimmt, mag es burch Erhipen an ber Luft verkalkt werben ober baburch, bag man es ein anderes, bisher in einer Saure gelöstes Metall aus bieser Lösung ausfällen läßt; ohne zu verkennen, daß einzelnen Metallen (namentlich bem Gisen) verschiebene Oxybationsstufen zukommen, spricht Lavoisier boch gerabezu aus, daß jebe metallische Substanz eine ihr eigenthum= liche Menge Sauerstoff zur Ornbation verlange. Daß die Bestandtheile des Wassers nach einem bestimmten Verhältnisse zu diesem Körper vereinigt seien, bezweifelt Lavoisier nicht, und schon seine wiederholten Bemühungen, für Substanzen, die wir ber organischen Chemie zutheilen, die quantitative Zusammen= setzung zu ermitteln, lassen erseben, baß er auch solche Sub= stanzen als nach ganz bestimmten Proportionen zusammenge= setzt betrachtete. — Weniger war es ausbrücklich behauptet, als vielmehr gar nicht in Frage gestellt, daß bas Verhältniß, welchem die Bestandtheile gewisser Verbindungen sich vereinigen, für jebe ber letteren ein besonderes und constantes sei. voisier unterschied in seinem Traité de chimie bezüglich ber Einwirkung einer Flussigkeit auf einen anberen Körper unter Bilbung eines flussigen Productes zweierlei Vorgange: bie solution und die dissolution, und erläuterte seine Ansicht bahin, daß bei der solution nur eine innige Mischung aber keine chemische Veränderung der auf einander einwirkenden Substanzen statthabe, bei ber dissolution hingegen chemische Veränderung bieser Substanzen: Zersetzung einer, Uebergang anderer in eine Verbindung, eines Metalles z. B. in Oryd bei ber Losung in Sauren; von welcher Wichtigkeit ihm fur biefen letteren Borgang und die Bilbung ber da entstehenden Verbindungen die Renntnig ber Gewichtsverhaltnisse erschien, zeigt seine Beschreibung eines Apparates, welcher Versuche über diesen Gegen= stand auszuführen und die Producte der Reaction ohne Verlust zu erhalten gestatte.

Die Ueberzeugung, daß ben eigentlichen chemischen Verbind= ungen bestimmte und constante Zusammensetzungsverhältnisse zu= tommen, sprach sich hier immerhin noch mehr mittelbar als unmittelbar aus: wesentlich baburch, daß die Ermittelung dieser Berhältnisse in einer Weise angestrebt wurde, welche schwer begreiflich ware, wenn man nicht an die Constanz berselben ge= glaubt hatte. Die Constanz ber Zusammensetzung solcher Ver= bindungen wurde in der Chemie, so wie diese zu Lavoisier's Zeit und in der zunächst folgenden durch die angesehensten Che= miker repräsentirt war, noch nicht allgemein und ausdrücklich behauptet, noch nicht als eine wesentliche Lehre unserer Wissen= schaft ausmachend aufgefaßt. Weiter in barauf bezüglicher Er= kenntniß schritten zwar damals bereits einzelne Chemiker vor, - namentlich in England Cavendish, in Deutschland Wenzel und Richter, — aber die Ansichten und Bestrebungen ber Letieren blieben zunächst noch ohne Ginfluß, und ihre Arbeiten führten nicht dazu, daß jene Lehre zu einer anerkannten wurde. Später jedoch übten einzelne dieser Arbeiten, besser gewürdigt als vorher, Ginfluß auf die Weiterentwickelung ber Chemie aus: in Befestigung ber Lehre von ben Verbindungsverhältnissen und namentlich für die Erkenntnig ber Regelmäßigkeiten, welche für diese Berhältnisse statthaben; bis zu ber Besprechung bes letteren Gegenstandes verschiebe ich die Berichterstattung über jene früheren, ihrer Zeit vorauseilenden Leistungen.

Künstlich barzustellende Verhindungen waren es vorzugs= weise, für welche zunächst eine Kenntniß der quantitativen Zu= sammensehung sich ausbildete. Aber auch was die natürlich vorkommenden chemischen Verbindungen betrifft, suchte man be= reits gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts, die Wischung derselben quantitativ sestzustellen: an Bergman's Bemüh= ungen in dieser Richtung reihten sich zunächst, erfolgreicher und genauere Resultate ergebend, namentlich von 1785 an die von Lopp, Entwicklung der Chemie.

M. H. Klaproth (1743—1817) in Deutschland und von 1795 an die von L. N. Vauquelin (1763—1829) in Frankreich. Es war nicht lediglich die Untersuchung der qualitativen Zu= sammensetzung, die diese ausgezeichneten Chemiter bei ihren zahl= reichen Analysen von Mineralien im Auge hatten, welche Wichtig= keit auch den in dieser Richtung ausgeführten Versuchen Derselben durch die Entdeckung einer Anzahl bis dahin unerkannt gebliebener unzerlegbarer Körper (vgl. S. 212 f.) zukam, sondern die Er= mittelung der Gewichtsverhältnisse der Bestandtheile der ver= schiedenen Mineralien war die Aufgabe, an deren Lösung die genannten Forscher unter Verbesserung ber analytischen Methoben arbeiteten; und wiederum wären diese Bestrebungen schwer begreiflich, wollte man annehmen, die Gewichtsverhältnisse seien für diese Klasse von Verbindungen als unwesentlich in dem Sinne betrachtet worden, daß ganz allgemein eine solche Verbindung: das nämliche Mineral bald nach dieser, bald nach jener Proportion zusammengesetzt sein könne. Wohl ergaben sich für verschiedene Barietäten desselben, d. i. wegen der Uebereinstimm= ung gewisser Gigenschaften mit demselben Ramen bezeichneten Minerals ungleiche Zusammensetzungen: ungleichere namentlich bei complicirter zusammengesetzten Mineralien; aber wenn auch die Angabe der Zusammensetzung eines Minerals meistens als auf das Mineral von einem bestimmten Fundorte sich beziehend mitgetheilt murde, tritt doch unverkennbar bereits zu dem Begriff einer nach den äußeren Merkmalen festgestellten Mineralspecies der Begriff einer gewissen Zusammensetzung auch in quantitativer Beziehung als eines wesentlich Dazugehörigen.

Von den natürlich vorkommenden chemischen Verbindungen waren es aber namentlich die einfacher zusammengesetzten, welche zusammen mit den künstlich darzustellenden die Grundsteine absgaben, auf welchen die Erkenntniß der constanten Verbindungse verhältnisse sich aufbaute. Für die neutralen unter den löslichen Salzen unterlag es keinem Zweisel, daß sie als neutrale nur nach ganz bestimmten Verhältnissen aus den in sie eingehenden Vestandtheilen zusammengesetzt sein können. Für andere Salze

und namentlich für viele unlösliche mar die Constanz ber Zu= jammensetzung weniger selbstverständlich. Für Metalloryde und Echwefelmetalle lagen gegen das Ende bes vorigen Jahrhunderts ziemlich zahlreiche Bestimmungen ber Zusammensetzung vor, und für die ersteren wenigstens war Lavoisier's vorhin in Er= innerung gebrachte Ansicht, daß für jedes Metalloryd das Zu= jammensetzungsverhältniß ein constantes sei, noch nicht von be= Bezüglich bes Verhältnisses, achtenswerther Seite bestritten. welches einer solchen Verbindung als constantes zukomme, konn= ten verschiedene Untersuchungen etwas verschiedene Resultate er= geben, ber Wahrheit mehr ober weniger nahekommende und ohne daß daburch die Constanz bes Verhältnisses selbst in Zweifel gezogen worben ware. Gin Zweifel an ber Constanz bieser Ver= haltnisse, so wie dieselbe bisher angenommen war, ging auch zu= nachst nicht aus experimentalen Forschungen, sondern aus theo= retischen hervor. Die letteren fallen ber Zeit nach fast mit dem ersten ganz bestimmten Ausspruche eines bei seinen Fachgenossen bereits in Ansehen stehenben Chemikers zusammen, daß die ei= gentlichen demischen Verbindungen allgemein ihre Bestandtheile nach firen Proportionen vereinigt enthalten.

J. L. Proust (1755—1826) hat Dies ausgesprochen: ein französischer Chemiker, welcher indessen die auf die Erkenntniß und die Geltendmachung dieser Gesehmäßigkeit bezüglichen Arsbeiten wie die Wehrzahl seiner übrigen, für die Chemie so nützlichen Forschungen während eines längeren Ausenthaltes in Spanien ausgeführt hat. In einer 1799 veröffentlichten Absandlung, welche Untersuchungen über das Kupfer zum Gegenstande hat\*): wo er von dem natürlichen kohlensauren Kupfer handelte, aus dessen Lösung in Salpetersäure durch Fällung mit sohlensaurem Alkali wieder eine, der ursprünglich angewendeten gleiche Wenge kohlensauren Kupfers erhalten werde, — da sprach er es aus: eine solche Thatsache müsse die unsichtbare Hand anserkennen lassen, welche für uns dei der Bildung der Verbinds

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XXXII, p. 30.

ungen die Wage halte und nach ihrem Belieben die denselben zukommenben Eigenschaften forme; man muffe baraus schließen, daß die Wirkungen der Natur in den Tiefen der Erde dieselben seien, wie an ber Oberfläche berselben ober wie in ben Laboratorien; und die stets unveränderlichen Gewichtsverhältnisse, biese constanten Attribute, welche die mahren Verbindungen, die kunst= lich hervorgebrachten wie die natürlich vorkommenden, carakte= kurz gesagt, dieses pondus naturae, welches Stahl so richtig ersehen habe, — alles Dies sei von der Willfur des Chemikers ebenso unabhängig als das Geset ber Wahlverwandt= schaft, das alle Verbindungen beherrsche. — Proust sprach hier von Verbindungen, welche er als composés vrais bezeichnete ober auch als combinaisons réclles in dem Sinne, welchen die Chemie mit diesem Ausbrucke verknüpfe. Bei Besprechung bes Rupferorydhydrates unterschied er solche Verbindungen von anberen zusammengesetzten Körpern: Wasser gehe in die Zusammensetzung bieses Hybrates unter Freiwerben von Barme ein, wie Dies alle Flussigkeiten thun, wenn sie sich von bem Zustande eines Gemisches (mélange) zu bem einer Verbindung (combinaison) erheben; und wie er hier hervorhob, bag in dem Rupfer= orydhydrat nicht mehr die Feuchtigkeit des Wassers, nicht mehr bie Farbe bes masserfreien Kupferorybes vorhanden sei, zeigt uns, wie er bas Begabtsein eines zusammengesetzten Körpers mit besonberen, von benen ber Bestandtheile verschiedenen Gigenschaften als charakteristisch betrachtete bafür, daß ein solcher Körper ber Classe ber f. g. mahren ober wirklichen demischen Berbindungen zugehöre.

Diese Ueberzeugung von der Eristenz constanter Verhältnisse bei der Zusammenfügung solcher Verbindungen blieb bei Proust unerschüttert, auch als er über das bereits vor ihm Bekannte hinaus nachwies, daß zwei unzerlegbare Körper sich nach verschiedenen Verhältnissen verbinden können. Daß das Zinn sich mit zwei bistincten Mengen Sauerstoff vereinigen kann, zeigte er 1800\*); und 1802\*\*), daß das Eisen zweier

<sup>\*)</sup> Journal de physique, T. LI, p. 174.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst T. LlV, p. 89.

Schwefelungsstusen sähig ist. Als er in dem letteren Jahre seine Untersuchungen über das Antimon\*) veröffentlichte, hob er hervor, daß dieses Metall, irgendwie mit Schwefel vereinigt, immer dieselbe Wenge Schwefel aufnehme, und als Schlußfolger: ung: das Antimon gehorche dem für alle Metalle, welche sich mit Schwefel vereinigen können, gültigen Gesetze, sofern es sich mit einer von der Natur unveränderlich sestgestellten Wenge Schwefel verbinde, welche vergrößern oder verringern zu können, dem Menschen nicht gegeben sei; das Antimon vereinige sich nach zwei bestimmt unterschiedenen Verhältnissen mit Sauerstoff, und die sauerstoffreichere Verbindung lasse die Natur, welche die Proportionen der wahren Verbindungen nicht dem Zufall anheim gebe, auch als Mineral vorkommen.

Diese Lehre, daß die Zusammensetzungsverhältnisse wahren Verbindungen allgemein feste und auch dann, wenn die= selben Elemente sich nach verschiedenen Verhältnissen vereinigen, . nicht stetig sondern nur sprungweise sich ändernde seien, aber in Frankreich Wiberspruch bei einem Forscher, welcher durch eine Reihe wichtiger Arbeiten sich großes Ansehen in unserer Bissenschaft erworben hatte. El. L. Berthollet (1748—1822) versuchte biese Lehre zu widerlegen und die constanten Zusammen= setzungen, welche Proust als die Consequenzen eines Natur= gesetzes aufgefaßt hatte, als Ausnahmen von Dem hinzustellen, was gesehmäßig die quantitative Zusammensehung der Verbind= ungen beherrsche. Die Ansichten Berthollet's über den letteren Gegenstand stehen in so nahen Beziehungen zu seinen Vorstellungen über bas Wesen ber chemischen Verwandtschaft und Das, was auf die Erfolge der letzteren Einfluß ausäbe, daß auch an diese Vorstellungen hier zu erinnern ist.

Wenn man auch schon in früheren Arbeiten Berthollet's Keime der Ansichten finden kann, welche Derselbe dann in einer, die Chemiker so viel und so lange beschäftigenden Weise geltenb

<sup>7)</sup> Journal de physique, T. LV, p. 325.

zu machen gesucht bat: bestimmter ausgesprochen sind boch diese Ansichen zuern in den "Untersuchungen über die Gesetze ber Berwandrichait", welche (eine längere Abhandlung und zwei Fortsehungen zu derselben) Berthollet, damals Begleiter Rapoleon's auf der Erpedition nach Aegopten, im Juli 1799 vor dem ägoptischen Institute zu Kairo las. Berössentlicht wurs den diese Untersuchungen 1801; erweitert und theilweise präciser gesaft erschienen sie 1803 in dem berühmten "Bersuch einer chemischen Starif". — Keine Beranlassung liegt uns vor, was diese Schristen als wesentlichen Inhalt haben getrennt zu bestrachten, sondern in Einer Larstellung darf ich anzugeben verssuchen, wie Berthollet der älteren, von Bergman formuslirten Berwandrschaftslehre und den damals neueren, durch Proust vertretenen Ansichten über die Zusammensexungsvershältnisse der wahren chemischen Berbindungen entgegentrat.

Auch Berthollet bielt es, abnlich wie Bergman, für wahrscheinlich, daß die demische Anziehung und die, welche er als die antronomische bezeichnete, eine und dieselbe Eigenschaft der Körper seien: verschieden wirkend desbalb, weil die lettere ftatthabe zwischen so weit von einander entfernien Maffen, bag die Form, die Abitande und die eigenthumlichen Beschaffenheiten ber Molecule keinen Einfluß ausüben, mabrend diese besonberen und vielfach unbestimmten Umftande für die erstere Art der Anziehung wesentlich mit in Betracht tommen. Aber in entschiebener Weise trat Berthollet fundamentalen Anfichten ber, von ibm selbst als die allgemein angenommene anerkannten Bermandt: ichaftslehre Bergman's epigegen. Bon vornberein ftellte er in Abrede, daß die Bermandischaftsgrößen absolute seien, auf Grund deren Berichiedenbeit von imei Gubftangen, die beibe gu einem britten Rorper Bermandifchaft baben, fo mie Bergman bies gelehret batte nur die eine und nicht die andere nich mit bem britten Rorver vereinige. Reineswegs werde nur auf Grund ber Berichtebenheit ber Bermanbrichuftagrößen und glattweg eine Substang aus ber Berbinbung mit einer zweiten ber Ginwirfung eines dritten Rorvers abgeichieben und lavien fich burch bie Feit:

stellung solcher Zersetzungen bie Verwandtschaftsgrößen auch nur ber Reihe nach, in welche sie sich als zu= ober abnehmende ord= nen, ermitteln; die Verwandtschaftstafeln, urtheilte Berthollet, seien Richts als ziemlich unfruchtbare Register gewisser That= Bergman hatte bie ungleiche Größe ber chemischen Anziehungen als die alleinige Ursache ber Zersetzungen betrachtet, für welche s. g. Wahlverwandtschaften als zur Aeußerung kom= mend angenommen waren; Berthollet stellte Dem die Be= hauptung entgegen, unmittelbare Wirkung der demischen An= ziehung konne immer nur Berbinbung sein. Bergman hatte die Größe ber chemischen Anziehung zwischen gewissen Substanzen, für sonst bieselben Umstände, als abhängig von der qualitativen Ratur ber Substanzen und im Allgemeinen unabhängig von dem Mengenverhältnisse berselben betrachtet; Berthollet mar der Ansicht, daß, wenn die chemische Affinität ihrem Ursprunge nach nicht von der allgemeinen Attraction verschieden sei, bie erstere den Gesetzen unterworfen sein musse, welche die Me= hanik für die letztere bezüglich der Wirkung der Masse festgestellt habe, und auch auf die chemische Anziehung musse es von Gin= flusse sein, in welcher Gewichtsmenge man einen Körper auf einen anderen einwirken lasse. Es musse die Menge einer Substanz, welche einem Körper aus der Verbindung mit ihm durch einen anderen Körper entzogen werbe, außer durch die Größen der Verwandtschaften der beiden Körper zu jener Substanz auch durch die Mengen dieser Körper bedingt sein, und für jeden Körper musse bafür, wie viel von jener Substanz er in Verbind= ung mit sich halte, burch Vermehrung seiner Menge ersetzt wer= den können, was ihm an Verwandtschaftsgröße abgehe; bei ber Einwirkung von zwei Körpern auf eine Substanz, zu welcher beibe Verwandtschaft haben, könne sich die vorhandene Menge dieser Substanz nur unter jene beiben Körper, nach bem zusammen= gesetzten Berhältnisse ber Verwandtschaftsgrößen und ber Mengen ober nach bem Verhältnisse ber sogenannten demischen Massen berselben, theilen. Wo vollständige Zersetzung einer Verbindung durch einen Körper stattfindet, welcher zu einem Bestandtheile

der ersteren Verwandtschaft besitzt, ba kommen nach Berthollet andere Umstände mit in's Spiel: namentlich die von ihm als Cohafion und Glasticität bezeichneten Gigenschaften ber Körper. Die Cohäsion besinirte er als die Anziehung, welche zwischen gleichartigen kleinsten Theilchen statthabe, aber er verstand bar= unter wesentlich den Widerstand einer Substanz gegen bas Ein= gehen in Lösung, und die Ausscheidung einer Substanz im starren Zustande betrachtete er ebenso als auf der unter den obwaltenden Umständen ihr zukommenden Cohäsion beruhend; die irrige Lehre von den Wahlverwandtschaften und den durch sie bewirkten Zer= setzungen, die vergebliche Aufstellung von Verwandtschaftstafeln seien wesentlich auf Thatsachen basirt, welche Zersetzungen unter Bildung von Niederschlägen betreffen und für deren Deutung man den Antheil, welcher der Cohäsion des sich Ausscheidenden zukomme, nicht erkannt habe. Unter der Glasticität verstand er das Bestreben der gleichartigen Theilchen flüchtiger Körper, sich von einander zu entfernen, und er besprach, wie durch Temperatur= erhöhung für gewisse Körper die Glasticität, d. h. die Flüchtigkeit gesteigert werde und welchen Einfluß Dies auf den endlichen Verlauf einer Reaction haben könne. Aber eingehender brauche ich hier nicht darzulegen, welche Ansichten Berthollet über das Bustandekommen solcher vollständiger Zersetzungen entwickelte, die man vorher als Wirkungen der Wahlverwandtschaft betrachtet hatte: wie er hier successive Herstellungen eines chemischen Gleich= gewichtes annahm, durch Theilung Dessen, auf mas verschiebene Substanzen einwirken, nach dem Verhältnisse der demischen Massen berselben unter sie, und Störungen bieses Gleichgewichtes in Folge bavon, daß Etwas auf Grund seiner Cohäsion ober seiner Elasticität sich ber chemischen Einwirkung bes sonst noch Vorhanbenen entziehe; Das sind Sätze, welche jetzt noch ber Kenntniß= nahme auch des angehenden Chemikers in solcher Weise unterliegen, daß und die hier gegebenen Erinnerungen an Berthollet's Verwandtschaftslehre genügen können.

Genauere Angabe ist jedoch hier dafür noch nöthig, welche Ansichten Berthollet, in Verknüpfung mit denen über die

Bermandtschaft und über bie bei chemischen Wirkungen sonst noch in Betracht kommenden Umftande, bezüglich ber Gewichtsverhalt= nisse hegte, nach welchen sich Verbindungen aus ben Bestand= iheilen berselben zusammensetzen. — Die 1801 veröffentlichten ,llntersuchungen" (vgl. S. 228) enthielten hierüber bereits Charakteristisches: ba z. B., wo Berthollet besprach, baß die bei Zersetzung von Salzen sich ausscheibenben unlöslichen Bestandtheile berselben (Erben z. B.) noch mit einer gewissen und zwar veränberlichen Menge bes vorher mit ihnen vereinigten anderen Bestandtheiles (ber Saure) verbunben sein konnen; ber= vortretender noch da, wo Berthollet von den metallischen Auflösungen und Nieberschlägen hanbelte. Hier murbe gerabezu gelehret, daß in einer Auflösung bes Quecksilbers in Schwefel= saure ober in Salpetersaure die Menge bes das Quecksilber orydirenden Sauerstoffs eine zwischen zwei Grenzen: bem Mi= nimum und dem Maximum der Oxydation des Metalles, stetig variabele sei, und daß Aehnliches auch bei anderen Metalllösungen vorkomme; ausbrucklich erklärte es Berthollet für eine nicht richtige Behauptung, wenn man sage, daß für die Bereinigung einer Säure mit einem Metall immer ein ganz bestimmtes Ver= hältniß ber Menge bes bas Metall orybirenden Sauerstoffs zu ber bes Metalles geforbert werbe (ber Wiberspruch ging, wie es mir scheint, gegen Lavoisier's S. 222 ermähnte Behaupt= ung), und baraus folge, daß die Metallverbindungen, in welchen das Verhältniß des Sauerstoffs und der Säure zu dem Metall unbestimmt oder variabel sei, in der chemischen Nomenclatur nur in unbestimmter und schwankenber Weise burch Kunstwörter bezeichnet werben konnen. — Weiter gehend und schärfer noch äußerte sich Berthollet in der 1803 erschienenen chemischen Statit, unter bem Ginflusse bes Wiberspruches gegen seine Borstellungen, welcher in den Behauptungen Proust's lag, über die ich S. 225 ff. berichtet habe; und dem letterwähnten Werk ist hier noch zur Vervollstänbigung des bereits Dargelegten Gi= niges zu entnehmen, mas Streitfragen unserer Wissenschaft in dem ersten Decennium dieses Jahrhunderts abgab.

- .3 auf die Zusemensehankerenfälte . .... : incommt, davan zu erinnern, was ...:ren verifand. Er unterschieb Zuf - " temisem Wirge von Verbindungen Comma einer Auflifung beruhe lediglin - dalfion eines — narren ober Alffiger inwirfung einer kluffigkeit, um bei .. nalebennett ber fverifischen Gewichte beum . . we war der Bereinigung zweier un-. Binem reuen. Eine Auflösung fei Errig . . . . romoung, wer eine schwache, bei welder er lärrers aufgehoben finde, die andern . .. ven Brienisaften ber vereinigien Rimer ..... iener bei Dem, mas als Berbindung un der merbe, enriebe aber ein Romer ver ... 'nen finensmatten als die ber ihn quiemete. . Berer Er bandelt es fich uns nan bit. ite in ber früheren Auffaffung biefes Gegen: . .. die Beantwortung ber Frage, nach welchen · 🌫 andebeile gu Berbindungen vereinigen tonnen. ... wien aabe, nach welchen Berhalmiffen folde ..... men gefest find, bie bei demischen Procesien . wurmen. Dag man hier bestimmte Berbalt-.... race fei oft jo gebeutet morben, als ob es Der Berbindungen sei, fic nach con-....... nach bestimmten Verhältnissen sich bilben, Den Ginfuß. Für die Salze, beren Zusammen-... . .... zunächst besprach, sei bas Berhältniß, nach at Gaure und eine Base in Losung gegenseitig in seitemmtes; brauche eine und biefelbe Menge Bentralisation von verschiebenen

Körpern ber anderen Art ungleiche Mengen, so üben biese boch die gleiche Wirkung aus; die Wirkungen seien aber die Producte der Mengen und der Verwandtschaftsgrößen, und die letteren ergeben sich also hier als im umgekehrten Verhältnisse zu ben ersteren stehend. Go lange Alles gelöst bleibe, können indessen auch nach allen anderen Verhältnissen bie Bestandtheile bes Salzes in wahrer demischer Verbindung untereinander sein. jur Ausscheidung kommendes Salz könne die Zusammensehung dann eine constante sein, wenn die Cohäsion (Schwerlöslichkeit) des Salzes für ein gewisses Verhältniß ber Bestandtheile von ber ber letteren sehr verschieben sei; eine sehr lösliche Saure und eine sehr lösliche Base können ein solches schwerer lösliches Salz von constanter Zusammensetzung bilben, aber wenn von ben zwei Bestandtheilen eines Salzes der eine leichtlöslich, der andere schwer= ober unlöslich sei, können von einem Grenzver= baltniß an, bei welchem bie für bie Ausscheibung bes ersteren nothige Menge bes letteren Bestandtheiles eben vorhanden sei, nach stetig wechselnden Verhältnissen noch andere Verbindungen eristiren, in welchen auf eine gewisse Menge bes leichtlöslichen Bestandtheiles stetig zunehmende Mengen des anderen enthalten Aehnliches habe ba statt, wo der eine Bestandtheil mit großer Glasticität begabt sei, ber andere nicht; es ist unnöthig, auch hierfür näher anzugeben, wie Berthollet z. B. für die Berbindungen der Kohlensäure mit einer Base die verschiedensten Berhältnisse als innerhalb gewisser Grenzen nothwendig mögliche betrachtete. Aber auch für die Zusammensetzung ber einfacheren Berbindungen kommen nach ihm die ungleichen Grabe ber Co= bafion und ber Glafticität wesentlich mit in Betracht, wenn die Bereinigungsverhältnisse ber Elemente constante ober auch nur in gewisse Grenzen eingeschlossen seien. Zwei Elemente, deren Cohasion bez.=w. Elasticität nahezu dieselbe und auch die ihren Berbindungen zukommende sei, können sich nach allen Berhält= nissen vereinigen. Finde für Gin Verhältniß in Folge eintretender narkerer Conbensation eine bebeutende Abanderung einer dieser Eigenschaften statt — wie benn z. B. bem Wasser eine viel ge=

anne 2.3 einen Befinntielen: - fo re-........ mu ibritmier Zusamminnung. Geier . ... die beiden Glemente febr unneich, fe minige eriffiren, von welchen ab ober gwifden . . ... fenung fterig variiren konne; habe bas te veträchtliche Cobafion und bas andere eine articität, fo ergebe fich ein Grenzverhältniß, sofert ... renge des erfteren bafür, baß seine Cohafion über-De eine gewisse Menge bes letteren als Minimum ..., und ein anderes Grenzverhältniß, sofern eine ge-.... Des letteren Glementes bafür, bag feine Glafticin De verde, eine gewisse Menge bes ersteren als M: ... ; sabe. Ramentlich für Metallorybe betrachtete er ..... is. de Grenzverhältnisse, und Schwankungen der ... isung innerbalb berfelben, als statthabend, und aus-: 3. .- n er jest die entgegenstehende Ansicht Proun's . : := :: Bertindungsverhältnisse ber Orybe wie 2.0 Serbindungen überhaupt burch ein un-Betalle wie für ... Inden melde bes Gingehens in Berbindungen 🕒 . . . . . ieite der idrer Ornbation, daß die Menge des aufand Cancertatis nicht lediglich von der Bermanbischift auch von den Umständen abbinge. . .. >: A. .: me ganftig ober ungunftig feien; ein fel-.... : - - - - - - - - bie Temperatur, wo benn allerdinis . .. & .. e. 22 burd Abidmadung ber Cobinon bis 3 3 . 1 . 12 252 Entigerung ber Glafticität bes Sauer V. ... No Sieden eines Metalles porquasmeile der fire Pive 

und über bie Cauerftoffverbindungen ber Metalle\*). Er bruckte sein Erstaunen darüber aus, daß Berthollet die Behauptung, die Metalle können sich mit Schwefel nach wechselnben Verhältnissen verbinden, ohne Beweise ausspreche. Denn für eine ganze Anzahl Retalle kenne man ja nur Gine Schwefelungsstufe, und wenn jur das Eisen bargethan sei, daß es sich nach zwei Verhält= nissen mit Schwefel vereinige, so seien diese ebenso constante und fire, wie die der Vereinigung desselben Metalles mit Sauerstoff. Dasselbe Princip, was die Bildung ber einen Art bieser Berbindungen beherrsche, beherrsche auch die ber anderen, und wenn die Natur und die Kunst zwischen bem Schwefeleisen mit dem Minimum und dem mit dem Maximum an Schwefel keine intermediär zusammengesetzten Verbindungen aufweisen, so habe man keinen Grund, sich mit der Annahme wechselnder Verhältnisse zu beeilen. Wenn er, Proust, ben Schwefelge= halt bes Schwefelantimons als etwas Constantes betrachte, so ziehe nicht er sondern die Natur den Bemühungen jedes Che= miters eine Schranke, welcher unternehmen wollte, Schwefel= antimon mit etwas größerem ober etwas kleinerem Schwefel= gehalte barzustellen. Je genauer und vielfältiger man die Ver= bindungen untersuche, um so mehr finde man die Eristenz con= nanter Berhältnisse bestätigt; nur burfe man nicht Gemenge und Gemische mit eigentlichen Verbindungen verwechseln. — Ebenso bestimmt sprach sich Proust auch jetzt über die Zusam= mensetzung ber Orybe aus, ben ganzen Gegensatz hervorhebend, in welchem Berthollet's Lehre von den innerhalb gewisser Grenzen stetig wechseluben Verhältnissen zwischen einem Metall und Sauerstoff zu seiner eigenen Ansicht stand, daß die Oryba= tion aller der Vereinigung mit Sauerstoff fähiger Substanzen im Allgemeinen ganz bestimmte Verhältnisse einhalte. ergebe sich bei ber Betrachtung ber Sauerstoffverbindungen bes Schwefels, bes Phosphors, bes Stickstoffs u. A. ebenso wie bei ber ber Sauerstoffverbindungen, ber Metalle.

<sup>\*)</sup> Journal de physique, T. LIX, p. 260 u. 321.

prüfte die Beweistraft der von Berthollet für seine Behauptungen angeführten Thatsachen und die Zulässigkeit der von diesem Forscher gezogenen Folgerungen; auf die Einzeln= heiten dieser Prüfung darf ich hier nicht eingehen. Aber das Resultat war wiederum für Proust, daß es, und ganz allgemein für die chemischen Verbindungen, fire Proportionen gebe. Wenn es unmöglich ist, sagte er, eine Unze Salpetersäure, ein Dryb, ein Schwefelmetall, einen Tropfen Wasser nach anderen Verhältnissen darzustellen, als die, welche die Natur diesen Verbindungen von Ewigkeit her angewiesen hat, so muß man zu= gestehen, baß es eine den Anordnungen der Natur unterworfene Wage giebt, welche selbst in unseren Laboratorien die Verhältnisse der Bestandtheile in den Verbindungen bestimmt. Spe= ciell richtete sich aber noch Proust's Betrachtung gegen die Verwechselung von Gemengen und Gemischen mit wahren chemischen Verbindungen: ber Gemenge aus einem Metalle z. B. mit einem Oxyde desselben, in s. g. Metallasche, wie sie durch das Erhitzen von Zinn, Blei o. Al. an der Luft erhalten wird und je nach der Menge des darin eingemengten Wetalles sehr wechselnde Zusammensetzung ergeben kann. Wenn sich auch nicht direct mit Sicherheit entscheiden lasse, ob ein Molecul eines Metalles wirklich sprungweise zu einem Molecule solchen Ornbes, wie man es kenne, werbe ober unter Durchlaufen successiver Stadien in der Orydation, so spreche doch die Analogie zu Gunsten der ersteren Ansicht. Kalilösung mit etwas Säure versetzt sei eine gemischte Lösung von Kali und einem Kalisalz; ein Molecul Kali ober auch einer Erbe ober auch eines Metallorn= bes nehme, wenn mit Saure zusammengebracht, nicht ein Viertheil oder die Hälfte der zu seiner Reutralisation nöthigen Menge derselben auf, sondern sofort die ganze Menge, welche ihm nach dem Maße seiner Verwandtschaft zu der Säure zu= komme; und so sei es bei allen demischen Berbindungen, so auch Gewiß werde dieses Element bei allen benen bes Sauerstoffs. sich auch den Metallen gegenüber nicht anders verhalten, als dem Schwesel, dem Phosphor, dem Kohlenstoff gegenüber, mit weljiren Proportionen
" daß die Metalle bei
jich mit soviel von ihm
eren der Verhältnisse ent=
nimum und als Orydation
Pronst führte Dies noch
nische verschiedener Oryde des=
erhalten und untersucht werden
erhalten und untersucht werden
gelöst sind; er bekämpste die von
eten Ansichten (vgl. S. 231), und auch
miker, welche für gewisse Metalle
h darstellbarer ungleicher Orydations=
vollten.

gegnete hierauf in mehreren, 1805 ver= Er habe nicht behauptet, daß ingen \*). verschiebener Körper auf einander über= ndungen nach constanten Proportionen ent= :, daß die Zahl solcher Verbindungen viel ge= man es geglaubt habe, und baß, wo solche con= enen vorkommen, ber Grund bafür zu suchen assonsverhaltnissen ber zur Einwirkung gebrachten . in ber bei ber Berbindung vor sich gehenden Con= ...id in der Glasticität, welche den Bestandtheilen der z zukommen. Einmal mehr betonte er, baß man bie und die Glasticität als zwei Kräfte zu betrachten habe, er Verwandtschaftskraft entgegengesett seien und die gen berselben einschränken, ihrerseits aber selbst mit ber Aber auch in den Resultaten experi= atur sich ändern. er Forschung glaubte Berthollet immer noch Stüten eine Ansicht zu finden: nicht nur darin, daß Schwefel sich verschiedenen Verhältnissen mit den Alkalien vereinigen e, sondern auch in der wechselnden Zusammensetzung, welche

<sup>\*)</sup> Journal de physique, T. LX, p. 284 u. 345; T. LXI, p. 352.

nach verschiedenen damals vorliegenden Analysen dem Schwefelsblei und anderen natürlich sich sindenden Schwefelmetallen zustomme; endlich auch in Dem, was sich für Metalloryde ergebe, denn für das Zinn seien jedenfalls mehr als die zwei von Proust angenommenen Orykationsstusen anzuerkennen: minsbestens fünf verschieden zusammengesetzte Oryde, für das Blei mindestens vier und auch für das Gisen mehr als die beiden, nach Proust's Behauptung allein eristirenden. Wohl mögen, meinte Berthollet, unter allen zwischen dem Maximals und dem Minimalverhältniß liegenden möglichen Proportionen einzelne die bei der Orydation sich vorzugsweise herstellenden sein; aber im Ganzen beharrte er doch bei seiner früheren Ansicht.

Einen erheblichen Schritt bafür, daß diese Discussion ber Entscheidung zugeführt werde, that jett wieder Proust, in ben von ihm 1806 veröffentlichten Untersuchungen über Kobalt=, Nickel= u. a. Erze\*). Er unterschied hier einfacher zusammen= Verbindungen als Glementar = oder gesetzte Verbindungen von complicirter zusammengesetzen: . Hemische Die eigentlichen Vereinigungen ober Mischungen ber ersteren. Verbindungen seien in dem Mineralreiche (der unorganischen Chemie) aus zwei und höchstens aus drei, äußerst selten aus vier Elementen bestehend; in der Bildung der organisirten Kör= per erhebe sich die Natur zu eigentlichen Verbindungen, welche drei und mehr Elemente enthalten. Aber in den Vereinigungen ober Mischungen dieser eigentlichen Verbindungen können mehrere derselben, selbst bis zu fünf, zusammen vorkommen, und zwar wechselnden Verhältnissen: so in dem Kahlerz, für welches Klaproth's Analysen veränderliche Zusammensetzung ergeben haben. Dieses Mineral gehöre jedoch auch nicht zu ber Classe der eigentlichen chemischen Verbindungen, mit deren Un= tersuchung jetzt die Chemiker beschäftigt seien, um die Princi= pien zu ermitteln, nach welchen die Bildung derselben vor sich gehe. Klaproth selbst werde, wenn um seine Meinung be=

<sup>\*)</sup> Journal de physique, T. LXIII, p. 364.

fragt, sagen, eine eigentliche demische Verbindung sei eine privilegirte Bilbung, welcher die Natur bestimmte Berhältnisse anweise: ein Etwas, das die Natur selbst in den Laboratorien immer nur mit ber Wage in ber Hand schaffe, pondere et mensura bestimmt sein lasse; für die wahren Berbindungen, werbe Klaproth ferner sagen, sei Das zu beachten, daß ihre Eigenschaften so unveränderlich seien wie das Verhältniß ihrer Eine ganze Reihe solcher Verbindungen zählte nun Proust auf, beren jebe unter ben verschiedensten Umständen gebildet und an den verschiedensten Orten vorkommend stets die= jelbe Zusammensetzung und bieselben Gigenschaften besitzt. An= bers sei es allerbings bei ben Vereinigungen und Wischungen solcher Verbindungen. — Diese Ansichten legte Proust nament= lich seinen Betrachtungen verschiebener schwefelhaltiger Minera= lien zu Grunde. Aber auch über die Zusammensetzung ber Oryde sprach er sich 1806, bei Gelegenheit seiner ba veröffent= lichten Untersuchungen über bas Robalt\*), noch einmal aus. Er erinnerte baran, daß mit Sicherheit Metalle bekannt seien, welche sich nach zwei Verhältnissen mit Sauerstoff vereinigen können, und er fügte jest hinzu, daß er nie die Absicht gehabt habe, die Zahl der für ein Metall möglichen Orybationsstufen beschränken zu wollen. Aber die Existenz verschiedener Orybe desselben Metalles musse mit Sicherheit erwiesen und bürfe nicht auf unzuverlässige Resultate von Versuchen hin wmmen, nicht auf theoretische Betrachtungen hin vorausgesetzt werden. Für einzelne Metalle hielt Proust jetzt auch mehr als wei Orybationsstufen für möglich, als eigenthümliche und abgesehen von solchen intermediären, welche aus ber Vereinigung wirklich eigenthumlicher hervorgehend zu betrachten seien; und daß ein Element nach breierlei Verhältnissen Verbindung mit Sauerstoff eingehen konne, zeige ja auch ber Stickstoff.

Richt mehr an die Besprechung der Schwefel= und der Sauerstoffverbindungen der Metalle lehnte Berthollet die

<sup>\*)</sup> Journal de physique, T. LXIII, p. 438.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Weiterführung ber Discussion in ber, 1806 veröffentlichten britten Fortsetzung seiner Untersuchungen über die Gesetze ber Berwandtschaft\*) an. Im Allgemeinen erinnerte er hier baran, daß ihn seine Forschungen unterscheiben ließen zwischen Berbindungen, die immer nach bemselben Berhaltnisse zusammen= gesetzt seien (Wasser, Ammoniak z. B.), und anderen, beren Zusammensetzung innerhalb gewisser Grenzen veränderlich sei; Proust habe die über die letteren Verbindungen ausgesprochenen Ausichten bekampft, aber seine eigenen Meinungen je nach ben zur Sprache gebrachten Gegenständen modificirt. Speciell besprach Berthollet hier aber nur die Auffassung Proust's bezüglich ber Constitution solcher Flüssigkeiten, welche Rali nebst etwas Saure enthalten (vgl. S. 236), und suchte er die Unhaltbarkeit dieser Auffassung barzuthun; in ber Erärterung noch anberer Beispiele wollte er zeigen, baß allerbings eine Saure und eine Base nach wechselnben Verhaltnissen Berbindung eingehen können, namentlich Rohlensaure mit ben Altalien trystallisirbare Verbinbungen nach sehr verschiebenen, allmälig sich änbernben Berhältnissen zu bilben im Stanbe sei.

So stand der Streit am Ende des Jahres 1806. Proust wie Berthollet waren im Wesentlichen bei ihren ursprüngslichen Ansichten beharrend geblieben, wenn auch Jeder von Beiden gewisse Concessionen gemacht hatte: z. B. in dem Zugeständnisse der Eristenz von Verbindungen, deren Zusammenssehung Ausnahmen von den als eigentlich geltend betrachteten Gesemäßigkeiten abgebe. Es war ein merkwürdiger, für die Entwickelung der Chemie im höchsten Grade wichtiger Streit, welcher hier zwischen zwei ausgezeichneten Forschern geführt wurde. Wie elementar und fast selbstverständlich erscheinen und jeht Wahrheiten, welche damals noch so lebhaft bestrittene, so schwer zur Anerkennung zu bringende waren! Welcher Gegenssah in der Art der Forschung und in der Beweissschrung für

<sup>\*)</sup> Journal de physique, T. LXIV, p. 168 u. 193.

bie aufgestellten Behauptungen zeigt sich bei ben Mannern, über beren wissenschaftlichen und echt wissenschaftlich geführten Streit hier etwas eingehender zu berichten war! Berthollet kommt burch Speculation zu gewissen allgemeinen Sätzen, von welchen aus er beductiv die Thatsachen auffaßt, und auf Thatsachen, welche seinen Debuctionen entsprechen, legt er vorzugsweise Gewicht; Prouft erhebt sich, von ben Resultaten einzelner analytischer Bestimmungen ausgehend, inductiv zu allgemeinen Gagen, und von ber Richtigkeit der letteren überzeugt betrachtet er die Angaben über Thatsachen, welche mit biesen Gagen nicht in Ginklang steben, als unrichtige, ober als auf Thatsachen von anderer Ordnung sich beziehenb, als die, für welche jene Gate ausgesprochen seien. Berthollet stütte sich vielfach auf die Angaben Anderer und kämpfte mit Munition, welche er Anderen entlieh; Proust's Baffen waren solche, welche er sich selbst verfertigt hatte: in allen Hauptsachen seine eigenen erperimentalen Bestimmungen, an deren Zuverlässigkeit er nicht zweifelte. Erscheint jett Bielen ber Streit als einer, bessen Ausgang nicht zweifelhaft sein konnte, und Berthollet's Beharren bei seinen Ansichten als ein hartnäckiger Wiberspruch gegen klar bargelegte Wahr= heiten: anders stellt sich die Sache, wenn wir uns in die ba= malige Zeit mehr hineinbenken und von einer wissenschaftlichen Ueberzeugung, die uns jest freilich eine ganz geläufige ist, als einer bamals erst noch zu begründenden uns frei halten. Wir dürfen nicht vergessen, wie unsicher bamals noch in vielen Fällen die analytischen Methoden waren, und wie alle hierauf beruhenben Verschiebenheiten in ben Resultaten verschiebener Chemiter für die Zusammensetzung berselben Verbindung für Ber= thollet eine verrätherische Unterstützung seiner Ansichten abgaben; nicht, daß viele Thatsachen später erst ihre Aufklärung erhalten konnten, als man nicht discutirte, ob wahre demische Berbindungen nach stetig wechselnben Verhältnissen zusammenge= sett sein können, sonbern zur Deutung ber Beobachtungsrejultate ben Grundsatz benützen konnte, daß die Zusammensetzung solcher Verbindungen nur nach verhältnißmäßig wenigen Verhältnissen möglich ist. Welche Bewandtniß es mit bem Saure= rückhalt hat, welcher gewissen Basen bei ber Ausfällung berselben leicht anhängt, fand bann erst seine richtigere Auffassung; wenn Berthollet in der wechselnden Zusammensetzung des niebergeschlagenen kohlensauren Salzes berselben Base ober für rein gehaltener Verbindungen der Kohlensäure mit bemselben Alkali, wenn er in dem wechselnden Orydationsgrade des Quecksilbers in der Auflösung desselben in Schwefel= oder Salpeter= fäure ober ben daraus zu erhaltenben Salzen Beweise bafür sehen zu können glaubte, daß die Bestandtheile dieser Verbind= ungen nach stetig sich ändernden Verhältnissen zusammentreten, so war Dies etwas ben Kenntnissen jener Zeit ganz Entspre-Wäre in späterer Zeit die Lehre von den constanten Proportionen nicht schon als unzweiselhaft feststehend angenom= men gewesen, so würde, was da über die Zusammensetzung ber gefällten kohlensauren Magnesia ober des basisch-schwefelsauren Rupferorydes u. a. nicht nur, sondern auch was von competeutester Seite über die verschiedenen Verbindungen der Kohlenfäure mit Ammoniak ober über die salpetersauren Salze bes Duecksilbers gefunden worden ist, zur Begründung jener Lehre weniger als zur Bestreitung berselben geeignet befunden worden Berthollet hat in diesem Streite oft Jrriges behauptet; aber mas er babei unserer Wissenschaft in Schulung bes Denkens über chemische Gegenstände genützt hat, soll nicht vergessen sein; von hohem Einflusse hierauf war sein Versuch einer chemischen Statik, erschien dieses Werk auch vielen, vorzugsweise bem Praktischen zugewendeten Chemikern wie ein apokalyptisches Buch, dessen Inhalt viel Aufschluß über das Wesen ber chemis schen Vorgänge biete aber schwer zu deuten sei, und jest noch sind von Berthollet aufgestellte Sätze und die Prüfung der= selben ber Gegenstand wichtiger chemischer Untersuchungen. Diejenigen Sätze allerdings nicht mehr, die er bezüglich ber wech= selnden Verhältnisse ausgesprochen hatte, nach welchen sich ungleichartige Elemente verbinden sollten. Hier ist die Entscheidung längst zu Gunften der entgegenstehenden Ansichten Proust's

Und für Diesen ist zu bewundern, wie er aus einer verhältnißmäßig kleinen Zahl von Thatsachen, und keines= wegs immer genau festgestellter, der Wahrheit entsprechende Behauptungen von allgemeinster Tragweite abzuleiten wußte. Denn Proust's Schlußfolgerungen sind viel richtiger, als die Bestimmungen ber Zusammensetzung, von welchen er ausgeht; wenn er z. B. wieberholt gegen Berthollet geltenb machte, 100 Th. Eisen können nicht mit mehr als 90 Th. Schwefel eine wahre chemische Verbindung eingehen, und Dies sei die Zusammensetzung bes Gisenkieses, so würde Berthollet gerade in der Kenntniß ber richtigen Zusammensetzung der letteren Berbindung einen Beweiß gegen die Meinung Proust's ge= habt haben, daß und welche Proportionen für die Verbindungen bes Eisens von ber Natur festgestellt seien. Aber solche Be= . trachtungen, ließe sich gleich die Zahl der Beispiele für sie leicht vergrößern, minbern nicht Proust's Verdienst, eine ber wich= tigsten Wahrheiten bezüglich ber Zusammensetzung ber Verbind= ungen erkannt und gegen Berthollet's Bestreitung siegreich vertheidigt zn haben; so wenig, wie es ihm zum Vorwurf zu machen ist, daß er namentlich in den ersten Zeiten seiner Beschäftigung mit diesem Gegenstande die Zahl ber chemischen Berbinbungen, welche zwei Elemente eingehen können, zu klein angenommen: die Behauptung der Wahrheit, von welcher er überzeugt war, gleichsam auf bie Spitze getrieben hat.

Rach bem Jahre 1806 finden sich bei Proust und bei Berthollet wohl noch Bezugnahmen auf den Streit, welcher sie in den vorausgegangenen Jahren beschäftigt hatte, doch keine von solchem Einstuß auf die Gestaltung unserer Wissenschaft, daß ich sie hier zu besprechen hätte. Auf zwei an sich keines= wegs identische Gegenstände hatte sich, in gemeinsamer Behand= lung berselben, dieser Streit erstreckt: wie in Flüssigkeiten ent= haltene Körper chemisch auf einander einwirken (auch hierüber war Proust anderer Ansicht als Berthollet; vgl. z. B. S. 236), und welche Zusammensehungsverhältnisse ausge=

schiebenen ober überhaupt für sich existirenden homogenen Verbindungen zukommen. Erft später wurden biese beiben Gegenstände schärfer von einander getrennt betrachtet; zu ber Zeit, bis zu welcher wir jest gekommen sind, erschien bie Entscheibung der Frage, ob eigentliche demische Berbindungen nicht etwa nur in gewissen Fällen sonbern allgemein nach constanten bez.=w. sprungweise sich ändernden Verhältnissen zu= sammengesett seien, wohl — minbestens für Proust — als bie wichtigere. Die enbgültige Entscheibung wurde nicht durch Fortsetzung theoretischer Erörterungen noch durch die experimentale Untersuchung von noch mehr einzelnen Berbindungen ober einzelnen Körpern, welche man für solche hielt, berbei= geführt; sie kam von anderer Seite her. — Von einem un= veränderlichen Gesetze hatte Proust mehrmals gesprochen, welches die den mahren Verbindungen zukommenden Zusam= mensetzungsverhältnisse beherrsche. Er selbst hatte nur Wir= kungen bieses Gesetzes festgestellt; bie Erkenntnig bes letteren, so daß die von Proust behaupteten firen Proportionen nothwendige Consequenzen einer allgemein gültigen und be= stimmt formulirten Gesetmäßigkeit erschienen, erschloß sid) ben Chemikern im Allgemeinen erst in der Aufstellung ber atomistischen Theorie durch Dalton. Für einfachere Ber: bindungen war die Eristenz bestimmter Berhältnisse für Zusammensetzung berselben bereits eingesehen, aber für jebe Berbindung mar die Ermittelung und Betrachtung bieses Berhältnisses etwas Bereinzeltes, ganz auf bie betreffende Berbinbung Beschränktes; burch bie Regelmäßig= keiten, welche Dalton kennen lehrte, kamen die Berhält= nisse, nach welchen die Elemente zu verschiedenen Verbindungen vereinigt sinb, in einen Zusammenhang unter ein= Der Erfassung bieses Zusammenhanges und ber Formulirung besselben in der atomistischen Theorie waren indessen wichtige, wenn auch fast unbeachtet gebliebene Forschungen über bie Verhältnisse vorausgegangen, nach welchen sich Körper, die das Lavoisier'sche System selbst schon als

jusammengesetzte betrachtete, zu neuen Substanzen vereinigen: die Säuren und die Basen zu neutralen Salzen, und über die Regelmäßigkeiten, welche diese Verhältnisse als unter einsander verknüpft erscheinen lassen. Ueber diese Forschungen habe ich zunächst, und im Anschlusse daran über die Aufstellung der atomistischen Theorie zu berichten.

## Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in den hemischen Proportionen und Ausstellung der atomistischen Theorie.

Die Erkenntniß, bag von verschiebenen aber unter sich ahn= lichen Substanzen ungleiche Mengen mit ber nämlichen Quantität eines anbersartigen Körpers in Verbindung gehen, läßt sich mit Sicherheit bis in bas siebenzehnte Jahrhundert zurückverfolgen. In ber zweiten Hälfte besselben besprach z. B. Lemery, baß zur Auflösung eines gewissen Gewichtes Quecksilber viel weniger Salpetersaure nothig sei, als zur Auflosung eines ebenso großen Gewichtes Wismuth, und suchte er Dies aus bem geringeren Zusammenhange der Quecksilbertheilchen zu erklären; an bem Ende desselben Jahrhunderts gab Rundel an, daß die nam= liche Menge Salpetersaure nahezu gleiche Gewichte Quecksilber und Silber, aber beträchtlich viel weniger Gifen lose; und in bem ersten Viertel bes achtzehnten Jahrhunberts stellte Stahl unter die Gegenstände, welche von der Chemie noch zu bearbeiten seien, auch bie Untersuchung ber ungleichen Gewichtsmengen ver= schiebener Metalle, welche burch bieselbe Quantitat einer Gaure gelöst werben. Das maren robe Wahrnehmungen, ohne Berudsichtigung, welche Beranberung bie Caure selbst bei bem Lofen ber Metalle erleibe. Und anbererseits führten die von Dom= berg am Enbe bes siebenzehnten Jahrhunberts angestellten Bersuche nicht weiter, burch welche bieser Chemiker die Mengen reiner (mafferfreier) Caure bestimmen wollte, bie in ben gur Neutralisation berselben Menge Weinsteinsalz (kohlensauren Kali's) nothigen Quantitaten verschiebener mafferiger Sauren enthalten seien: als die gesuchte Menge reiner Gaure ergebend murbe die

Gewichtszunahme betrachtet, welche die zur Trockne eingebampste Salzmasse im Vergleiche zu dem angewendeten Weinsteinsalze zigte, und diese Gewichtszunahme glaubte Homberg bei Answendung von Vitriolsäure, Salpetersäure und Salzsäure gleich groß und bei Anwendung von Essigsäure um nur ein Geringes größer zu sinden.

Die erste Hälfte bes achtzehnten Jahrhunderts verstrich, ohne baß über bie Verbinbungsverhältnisse zwischen Gäuren und solchen Körpern, die sich mit ihnen vereinigen können, Anderes von Erheblichkeit für ben jest von uns zu betrachtenben Gegen= nand gefunden worden wäre. Von der Mitte dieses Jahrhunderts an machen sich aber Bestrebungen geltenb, bie Zusammensetzung verschiebener neutraler Salze genauer zu bestimmen; die Begriffe: wasserfreie Saure und reine Base wurden jett ben Chemikern geläufig, und die Mengen solcher Substanzen suchte man fest= zustellen, welche bie neutralen Salze zusammensetzen. Von 1775 an war namentlich Bergman, von 1780 an auch Kirwan ın dieser Richtung thätig, und die von diesen Forschern gefun= benen, übrigens unter sich meistens erheblich bifferirenben Re= sultate waren die von den Chemikern jener Zeit, und bis in den Anfang unseres Jahrhunderts, vorzugsweise berücksichtigten. Ein gesetzmäßiger Zusammenhang zwischen benjenigen Gewichts= mengen ber Sauren einerseits, ber Basen anbererseits, sich zu neutralen Salzen vereinigen, war weber bem Einen noch dem Anderen der beiden genannten Männer bekannt; welche Quantitäten verschiedener Körper ber einen Art auf eine con= stante Menge eines Körpers ber anberen Art kommen, wurde allerdings untersucht, aber die Zahlen, die hierbei sich ergaben, wurden nur in der Richtung betrachtet, in wie fern ihre Ordnung mit ber ber Verwandtschaftsgrößen übereinstimme; Bergman iprach sich bahin aus, daß eine Base eine um so größere Menge von einer Säure zur Neutralisirung erforbere, je größer die Kerwandtschaft biefer Saure zu ihr sei, und bag bas Entsprechende auch für die zur NentraMation berselben Quantität einer Gaure nöthigen Mengen verschiebener Basen gelte: so daß die Reihen=

säure resp. einer Base erforberlichen Mengen verschiebener Bassen resp. Säuren auch die Reihenfolge der Verwandtschaftsgrößen angebe. Auf Bergman's Antorität hin wurde diese Ansicht eine ziemlich verbreitete, wenn auch Kirwan sie nur als theils weise richtig anerkannte; wir begegnen ihr wieder bei wichtigen Arbeiten, über welche ich bald zu berichten habe.

Bu ber Bekanntschaft mit einer Gesetzmäßigkeit in ben Ber= binbungsgewichten von Sauren und Basen erhob sich wohl zuerst Wie übereinstimmend, nach Begriff und Aus-Cavendish. brucksweise, mit später Anerkanntem ist, wenn er bereits 1767\*) eine gewisse Menge fixes Alkali als "äquivalent" bezeichnete mit einer bestimmten Menge Kalk, Dies bahin erläuternb, daß diese Mengen beiber Substanzen bieselbe Quantität Säure neutrali= siren. Wie entsprechend einer Erkenntniß, die erst viele Jahre nachher zum Gemeingut der Chemiker wurde, ist, was er 1788 \*\*) bezüglich ber Angabe ber Stärke von mässeriger Schwefelfaure sagte. Als Maß bieser Stärke gab er an, wieviel Marmor 1000 Theile der Schwefelsäure lösen (neutralisiren) könnten, und er bemerkte bazu: Direct lasse sich Dies nicht wohl ermitteln, da das resultirende Salz schwerlöslich sei und die Ein= wirkung der Saure auf ben Marmor hindere; er habe die Bestimmung ausgeführt burch Ermittelung, wieviel vitriolsaures Blei sich bei Fällung ber zu untersuchen Bitriolsäure mit Bleizucker bilbe, und burch Berechnung unter Voraussetzung, baß so viel Vitriolöl, als 100 Th. vitriolsaures Blei zu bilben vermöge, 33 Th. Marmor lösen könnte, da er burch Bersuche gefunden habe, daß diese Menge Bitriolol so viel fires Altali neutralisire, wie die zum Auflosen von 33 Th. Marmor nothige Menge Salpetersaure. Deutlich ergiebt sich, daß nach Caven= bish' Ausicht die verschiebenen Mengen zweier Gauren, welche

<sup>\*)</sup> In einer Abhandlung über ein Londoner Brunnenwasser; Philosophical Transactions f. 1767, p. 102.

<sup>\*\*)</sup> In einer Abhandlung über das Gefrieren wässeriger Salpeterund Schweselsäure; Philosophical Transactions f. 1788, p. 178.

die nämliche Menge Einer Base neutralisiren, Dies auch gegen=
über einer und berselben Menge einer anderen Base thun; aber
ohne allen Einstuß auf die Sestaltung des chemischen Wissens
blieb, was Cavendish in so knapper Form und ganz gelegent=
lich ausgesprochen hat, und unbeachtet selbst dann, als die Auf=
merksamkeit der Chemiker auf andere, diesen Gegenstand betreffende
Arbeiten gelenkt war.

Dies war erst spät der Fall: beträchtlich viel später, als die Arbeiten ausgeführt und veröffentlicht waren, welche wir jetzt als die Grundsteine des dei und als Stöchiometrie bezeichneten iheiles des chemischen Wissens abgebend betrachten. Und bezügzlich dieser Arbeiten selbst: welche unter den von verschiedenen Chemikern ausgeführten eigentlich das Fundament dieses Wissens gelegt haben, sind dann irrige Angaben sast allgemein als richtig angenommen gewesen.

Die Erkenntniß einer Gefetzmäßigkeit, welche bie zur Bilb= ung neutraler Salze nothigen Gewichtsmengen verschiebener Säuren und verschiedener Basen verknüpft, gab bieses Fundament ab, und diese Erkenninis murbe gewonnen burch genauere Beachtung einer bei ber wechselseitigen Zersetzung neutraler Salze nd zeigenben Erscheinung. Solche Zersetzungen waren ben Chemikern im vorigen Jahrhundert wohlbekannt. Die Gewichts= verhältnisse bei benselben beachtete in einer hier zu berücksichtigen= den Weise, glaube ich, zuerst Lavoisier. In einer Abhand= lung, welche einer frühen Zeit seiner Thatigkeit angehört\*), sprach er von solchen Zersetzungen und fragte er, ob benn bei ber Fällung bes salpetersauren Quecksilbers mit schwefelsaurem Alfali ober bei ber bes salpetersauren Silbers mit salzsaurem Natron bas Metall bei bem Wechsel ber Säure eben so viel, wie vorher von der einen Saure mit ihm vereinigt war, von der anderen aufnehme, ob überhaupt die beiben Sauren bei bem

<sup>&#</sup>x27;) Ueber die Ratur einiger natürlich vorkommenden Wasser; Oeuvres T. III, p. 161.

Austausche der Basen geradeauf in die neuen Verbindungen einzgehen oder was aus einem etwaigen leberschusse der einen werde? Das waren Fragen, welche Lavoisier als noch nicht zu beantwortende stellte und zu deren Beantwortung er durch das Aussindigmachen neuer analytischer Methoden beitragen wollte; aber er selbst kam nicht zu einer Lösung des Problems.

Diese ergab sich erst auf Grund der Beachtung, daß bei wechselseitiger Zersetzung zweier neutraler Salze die Neutralität ungestört bleibt. Die Thatsache selbst soll schon vorher bekannt gewesen sein, was allerdings wahrscheinlich ist, ohne daß indessen sür die später hierüber gemachten Angaben Zengnisse aus frühseren Schriften beigebracht wären. Das Verdienst, diese Thatsache zur Grundlage des Nachweises einer wichtigen Regelmäßigkeit in den Zusammensetzungsverhältnissen neutraler Salze gemacht zu haben, wurde längere Zeit einem deutschen Chemiker, Wenzel, zugeschrieben, unter Anerkennung, daß nachher ein anderer beutscher Chemiker, Richter, auf dem von Jenem gelegten Grund ersolgreich weiter gearbeitet habe. Aber dem Letzteren kommt das Verdienst dieser Entdeckung ungetheilt zu.

C. F. Wenzel (1740-1793) war ein Chemiker der alten Schule, aber mit einem Sinne und einer Begabung für quantitative Bestimmungen ausgestattet, wie nur Wenige seiner Zeit= genoffen. Geine "Lehre von ber Verwandtschaft ber Rörper", welche er 1777 veröffentlichte, betrachtete die Verwandtschaft me= sentlich in Beziehung auf die Gewichtsverhältnisse, nach welchen sich die Körper zu Verbindungen vereinigen; und daß diese Bereinigung nach bestimmten Proportionen stattfinde, lehrte Wenzel ausdrücklich. Die quantitative Zusammensetzung einer großen Bahl neutraler Salze, auch einzelner Schwefelmetalle bestimmte er, theilweise unter Anwendung sehr scharfsinnig erbachter Methoden, genauer, als Dies ben berühmtesten Chemikern seiner und der zunächstfolgenden Zeit gelang. In dem genannten Werke sollte nun auch die Fortdauer der Nentralität bei ber wechsel= seitigen Zersetzung neutraler Salze beachtet und baraus erklärt fein, daß das Berhältniß der Mengen zweier Säuren, welche

eine und bieselbe Quantität einer Base neutralisiren, ungeanbert auch gelte für die Neutralisation einer und berselben Quantität einer anberen Base, und baß ebenso bie Mengen zweier Basen, welche die nämliche Quantität erst einer und bann einer anderen Säure neutralisiren, unter sich in einem constanten (von ber Ratur der zu neutralisirenden Gaure nicht abhängigen) Berhaltnisse stehen \*), und bie Zahlen sind angegeben worben, welche Benzel für die zur Neutralisation nothigen Mengen gewisser Sauren und Basen bestimmt und mit welchen er bie soeben angegebene Regelmäßigkeit bewiesen habe. Aber wenn auch biese Zahlen ben von Wenzel für die Zusammensehung ber Salze gefundenen Resultaten entsprechen: ber Fortbauer der Neutra= lität bei ber wechselseitigen Zersetzung zweier neutraler Salze hat Benzel gar nicht erwähnt und eine baraus abzuleitenbe Regelmäßigkeit hat er nicht erkannt. Im Gegentheil: wo er von Anwendungen seiner Verwandtschaftslehre handelt und auf Grund der Kenntniß der quantitativen Zusammensetzung zweier neutraler Salze bie bafür, bag vollständige wechselseitige Zer= setzung stattfinde, nothigen Mengen berselben berechnet, macht er wieberholt darauf aufmerksam, daß von einem der Bestandtheile ber sich zersetzenden Salze bei der Bildung der neuen ein ge= wisser Ueberschuß besselben frei bleibe.

Also nicht bazu, ein Grundgesetz ber Vereinigungsverhält= nisse zwischen Säuren und Basen kennen zu lehren, hätte

Benzel wurde als der Entdeder dieser Regelmäßigkeit wesentlich auf den Bericht hin betrachtet, welchen Berzelius über die Entwicklung der Lehre von den chemischen Proportionen gegeben hat; die Seltenheit des (auch mir früher nicht zugängliche) Buches Wenzel's, in welchem die Entdedung enthalten sein sollte, ließ den Jrrthum erst spät erkennen. Berichtigt wurde dieser Jrrthum zuerst durch Heß (Journ. s. pract. Chem., Bd. XXIV, S. 420 st.), und wiederholt ist noch nachher — namentlich durch Schweigger (Ueber stöchiometrische Reihen im Sinne Richter's; halle 1853) und durch R. A. Smith (Memoir of J. Dalton and History of the atomic theory up to his time; London 1856) — dargelegt worden, daß das früher an Wenzel zugeschriebene Berdienst jener Entdedung Demselben nicht zusommt, sondern für Richter zu wahren ist.

Wenzel's Schrift dienen können; wohl aber bazu, die Ueberzeugung von der Constanz der Zusammensetzung bei mahren chemischen Verbindungen zu befestigen und gewisse Anwendungen der Kenntniß, wie solche Verbindungen und namentlich Salze zusammengesetzt seien, geläufiger zu machen. Doch auch in bieser Nichtung übte sie kaum einen Ginfluß aus. Sehr wenig Anerkennung fand die 1777 veröffentlichte Schrift, welche 1782 noch einmal, bis auf die Jahreszahl auf dem Titel unverändert, dem chemischen Publikum dargeboten wurde; aber auch da und selbst in einer nach dem Tobe bes Verfassers (1800) veranstalteten Ausgabe kam sie bei ben Chemikern nicht zu ber Beachtung, welche sie verdiente, mährend sie später überschätzt murbe, weil Die sie etwas enthalten sollte, was sich in ihr nicht findet. letzten Anhänger der Phlogistontheorie schenkten den von Wenzel angegebenen Zusammensetzungsverhältnissen weniger Vertrauen, als den von so berühmten Chemikern wie Bergman Rirman gefundenen; für die Anhänger des neu aufkommenben Lavoisier'schen Systemes bot bie Schrift Wenzel's manches Abstoßende: das Festhalten an der Phlogistonhypothese (Wenzel glaubte auch noch bas Verhältniß angeben zu können, nach welchem Vitriolsäure und Phlogiston zu Schwefel vereinigt seien) das Beharren bei älteren chemischen Irrlehren (in den Metall= salzen nahm z. B. Wenzel noch Metall als ben einen neben Caure als dem anderen Bestandtheil an) und selbst in bem Glauben an die Wahrhaftigkeit der Alchemie (von kunstlicher Erzeugung von Silber ist auch in seiner Lehre von ber Berwandtschaft die Rede).

Aber ohne Anerkennung blieb auch J. B. Richter (1762—1807), welcher Das, was Wenzel gefunden haben sollte, wirklich gefunden hat, und über dessen Arbeiten etwas eingehender zu berichten volle Veranlassung vorliegt. Wenige Beispiele bietet die Geschichte unserer Wissenschaft, wo in gleichem Grade wichtige und wohlbewiesene Wahrheiten längere Zeit übersehen wurden, und wo, als das Verdienst der Entbeckung berselben

enblich zur Würdigung kam, es bem Entbecker noch geschmälert und zu erheblichem Theile mit Unrecht einem Anderen zuge= sprochen wurde.

Bon seinem ersten Auftreten in ber demischen Literatur an — schon seine Inaugural-Dissertation, 1789, handelte von ber Anwendung der Mathematik in der Chemie\*) — hat Nichter sich bemüht, einzelne Gegenstände ber Chemie einer mathematischen Behandlung zu unterwerfen. Cein Bestreben, allgemeinere Regelmäßigkeiten bezüglich ber Gewichtsmengen nachzuweisen, nach welchen sich Körper zu demischen Verbindungen vereinigen, gewann 1791 einen festen Ausgangspunkt; und von diesem aus arbeitete er rastlos weiter, nicht entmuthigt burch die Theilnahm= losigkeit, welche seine Leistungen fast bei Allen, durch die Mißbeutungen, welche sie bei Ginzelnen seiner Fachgenossen mahrenb längerer Zeit fanden, festhaltend an seiner Ueberzeugung von ber Wahrheit und Wichtigkeit ber von ihm erlangten Resultate, sowohl berer, welche später als Naturgesetze von größter Be= beutung lehrend anerkannt worden sind, als solcher, welche mehr charakteristisch für seine Auffassung ber Verbindungsgewichte als Wesentliches bezüglich ber letteren ergebend maren.

Die Hoffnung, daß derjenige Theil der Chemie, welcher von den Verwandtschaften und quantitativen Verhältnissen der Elemente handele, mit der Zeit ein Theil der angewandten Masthematik werden könne, sprach Richter auch in dem, 1791 versöffentlichten ersten Stück seiner Mittheilungen "Ueber die neueren Gegenstände der Chymie" \*\*) aus. Diese Schrift enthält sehr

Diese Dissertation: Do usu mathesoos in chemia enthält übrigens noch Richts, was zu Richter's späteren Entdeckungen in näherer Beziehung stände; sie handelt hauptsächlich über die Ermittelung des specissischung Gewichtes, welches einem in einer Lösung oder in der Berbindung mit einer anderen Substanz befindlichen Körper zukomme.

Die von Richter unter biesem Titel in elf Stüden 1791 bis 1802 gemachten Mittheilungen brachten außer Solchem, was die Erkenntniß der uns jetzt beschäftigenden Regelmäßigkeiten betrifft, noch mannichsaltige andere chemische Untersuchungen; den Stüden, welche wesentlich auf die Bewichtsverhältnisse chemischer Berbindungen Bezügliches enthalten, hat

Verschiebenartiges, und anscheinenb ziemlich beiläufig auch eine Angabe über Etwas, was zum Grunbstein der Erkenntniß ber Gesehmäßigkeiten geworben ist, welche bie Zusammensetzungs= verhältnisse neutraler Salze beherrschen. In einem Aufsatze darüber, "Wie man Weinsteinsaure und concentrirte Essigsaure mit Wortheil beinahe zugleich bereiten könne", ist von der Ge= winnung von weinsaurem Kalk und essigsaurem Kali burch wechselseitige Zersetzung von essigsaurem Kalk und (neutralem) weinsaurem Kali die Rebe. Richter bemerkt hierzu: "Wenn man ben dem angezeigten Verfahren alles gehörig beobachtet, so ist sowohl ber entstandene Kalchweinstein sweinsaure Kalk] als auch die erhaltene Terra foliata tartari [bas essigsaure Kali] eine vollkommen neutrale Berbinbung. Dieses gilt ber Er= fahrung gemäß von allen Zersetzungen burch bie Doppelver= wandtschaft, insoferne die zur Zersetzung angewandten Berbind: ungen ebenfalls neutral sind." "Hieraus folgt", fährt Richter nun weiter fort, "baß es ein bestimmtes Berhaltniß zwischen ben Massen jeder neutralen Verbindung geben musse, und daß die Glieber der Verhältnisse von solcher Beschaffenheit sind, daß sie aus der Masse der neutralen Verbindungen selbst bestimmt werden konnen; ja daß auch, wenn der eine Bestandtheil einer neutralen Verbindung als Glied bes Verhältnisses zum andern Bestandtheil einer anbern Berbindung dieser Art gehört, erste Bestandtheil der lettern Verbindung als ein Glied Berhältnisses betrachtet werben musse, so zum anbern Bestand: theil der erstern neutralen Verbindung gehört. Wenn z. B. die Bestandtheile zweger neutralen Verbindungen A-a, a und B—b, b wären, so sind die Massen=Verhältnisse der durch die Doppelverwandtschaft entstandenen neuen neutralen Verbindungen unveränderlich A-a: b und B-b: a." Offenbar aber musse man bafür, daß solche Verhältnisse sich unveränderlich

Richter von 1795 an den dem Buche der Weisheit entnommenen Epruch: Πάντα (ΘΕ)Σ) μέτρφ καὶ άριθμῷ καὶ σταθμῷ διέταξε (Gott hat Alles nach Raß und Zahl und Gewicht geordnet) vorgesetzt.

zeigen, die Sewichte der Bestandtheile für den ganz reinen, nasmentlich wasserfreien Zustand derselben gelten lassen. — Und hier noch in Betracht kommend ist noch Richter's da bereits ausgesprochene Ansicht: nach einigen von ihm angestellten Berssuchen sei es wahrscheinlich, "daß die Neutralitäten reiner chymischer Elemente gegen ein einzelnes derselben in bestimmter Progression fortgehen"; an dieser Ansicht und dem Bersuche der Begründung derselben hat er nachher nur allzusehr sestgehalten.

Die beiben folgenben Stücke ber Mittheilungen "Ueber bie neueren Gegenstände der Chymie" — bas zweite wurde 1792, bas britte 1793 veröffentlicht — enthalten Nichts auf bie Ge= setmäßigkeiten in ber Zusammensetzung demischer Berbinbungen Bezügliches. Was Richter bei ber Fortsetzung seiner Unter= suchungen über biesen Gegenstand fand, legte er zunächst in einem Werke bar, welches er "Unfangsgrunbe ber Stochnometrie ober Megkunft chymischer Elemente" betitelte und von beffen I. Theile der 1. Abschnitt, die reine Stöchiometrie ent= haltend, 1792 erschien. — In dem Vorberichte zu dieser Schrift bespricht Richter zunächst, daß alle die Wissenschaften, welche es mit Größen zu thun haben, auch ber Mathematik zugehören. Ihm selbst habe sich öfters die Frage aufgeworfen, ob und in wie ferne wohl die Chemie ein Theil der angewandten Mathematik sei, und besonders rege geworden sei diese Frage ber so gewöhnlichen Erfahrung, baß zwen neutrale Salze, wenn sie einander zerlegen, wieberum neutrale Verbindungen machen; bie unmittelbare Folgerung, so ich hieraus zog, konnte keine andere senn, als daß es bestimmte Größenverhaltnisse zwischen den Bestandtheilen der neutralen Salze geben musse." eben erwähnte Thatsache erkennt Richter hier ausbrücklich als den Ausgangspunkt für seine Bestrebungen abgebend an, bie Regelmäßigkeiten in ben Busammensetzungsverhältnissen demischer Berbindungen zu erforschen. Und so wichtig ist nach seiner Ueberzeugung die Erkenntniß dieser Regelmäßigkeiten für die Chemie, daß die Bezeichnung bieses Theiles bes Wissens mit einem besonderen Namen ihm als angemessen erscheint. "Da Ropp, Entwidelung ber Chemie. 17

der mathematische Theil der Chymie", sagt er, "mehrentheils Körper zum Gegenstande hat, welche unzersetbare Materien ober Elemente sind, und die Größenverhältnisse zwischen ihnen bestimmen sehrt, so habe ich keinen kürzern und schicklichern Namen für biese wissenschaftliche Disciplin ausfindig tönnen, als das Wort Stöchnometrie, von stoixeior, welches in der griechischen Sprache ein Etwas bedeutet, was sich nicht weiter zergliedern lässet, und uerpeir, welches Größenverhältnisse finden heißt." — Von dem durch Richter in der Schrift selbst Dargelegten hebe ich hier zunächst nur das Folgende hervor. Er unterscheidet solche zusammengesetzte Körper, beren einzelne bemerkbare Theile nicht alle gleichartig seien, als Mischungen; solche, deren bemerkbare Theile sämmtlich gleichartig seien, als Wenn eine Auflösung aus zwei Elementen Auflösungen. so beschaffen sei, daß keinem derselben, so lange es in der Auf= lösung bleibe, die eigenthumlichen Merkmale zukommen, welche es vor der Auflösung hatte (wie z. B. die Reaction einer Säure ober eines Alkali's), so werbe eine solche Auflösung eine gesättigte oder neutrale, oder auch eine neutrale Verbind= ung genannt. Als eine Erfahrung wird ausgesprochen: "Wenn zwei neutrale Auflösungen mit einander gemischt werden und es erfolget eine Zersetzung, so sind die neu entstandenen Producte fast ohne Ausnahme ebenfalls neutrale; sind aber die Auflösungen beide oder eine derselben vor der Mischung neutral gewesen, so sind es auch die nach der Mischung ent= standenen Producte eben so wenig"; und in einem Zusate bemerkt Richter noch: "Wenn also die Gewichte ober Massen zweier neutraler Verbindungen, die einander neutral zerlegen. A und B sind, und die Masse des einen Elementes in A ist a, die des einen in B ist b, so sind die Massen der Glemente in A A-a und a, und die in B sind B-b und b. Die Massen: verhältnisse der Elemente in den neutralen Verbindungen vor der Zersetzung sind A-a: a und B-b: b; nach der Zersetzung aber sind die Massen der neu entstandenen Producte a-|-B-b und b-|-A-a, und das Massenverhältniß ihrer

Elemente a: B—b und b: A—a. Wenn also das Massens werhältniß in den Berbindungen bekannt ist, so ist solches auch in den neuentstandenen Producten bekannt." — Einer hier gesgebenen Erklärung eines Kunstausdrucks, dessen Richter sich später sehr häusig bedient hat, ist endlich noch zu gedenken: die Reihenfolge der Mengen analoger Elemente, welche mit einer constanten Quantität eines andersartigen Elementes neutrale Berbindungen bilden, wird als die Massen Elementes der ersteren Elemente in Beziehung auf das letztere bezeichnet.

Dieser Schrift ließ Richter 1793 den II. und ben III. Theil seiner Stöchiometrie, als den angewandten Theil der letzteren enthaltend, folgen. Es sei jest Pflicht für ihn, sagte er, nach ber in bem I. Theile gegebenen Darlegung ber allgemeineren Sätze über die Berbindung ber Elemente und die babei sich zeigenden quantitativen Verhältnisse die Anwendung dieser Gate auf ein= zelne demische Gegenstände zu zeigen, bamit bie reine Stöchiometrie nicht etwa in ben Augen ber unmathematischen Chemiker verdächtig und als ein Hirngespinst erscheinen möge. — Es werben die Einzelnheiten der Versuche mitgetheilt, aus welchen Richter die Zusammensetzung von Salzen, zunächst salzsaurer und schwefelsaurer Erdsalze, folgert. 1000 Theile wasserfreie Salzsäure vereinigen sich, wie er aus diesen Bestimmungen ableitet, zu neutralen Salzen mit 734 Thonerbe, 858 Magnesia, 1107 Kalt, 3099 Baryt. Für biese Massenreihe alkalischer Erben gegenüber ber Salzsäure sucht er eine Gesetymäßigkeit (beren Auffindung er allerdings selbst als eine ber schwersten Aufgaben ber Stöchiometrie anerkennt), und er glaubt sie als barin be= stehend nachweisen zu können, daß die Zahlen jener Reihe Glieber einer arithmetischen, nach den ungeraben Zahlen vor= ihreitenden Reihe seien: a, a + b, a + 3b, a + 19b, wo a = 734 und b = 124,5. Aehnliches glaubt er auch für die Rassenreihe berselben Basen gegenüber der Vitriolsäure zu fin= ben, wenn ihm auch ba einzelne Schwierigkeiten vorkommen, bei beren Besprechung wir hier nicht verweilen burfen; er glaubt eine Gesemäßigkeit in den Zahlen dieser Massenreihen nach=

gewiesen zu haben: daß diese Zahlen Glieder bestimmter Reihen seien, und für die fehlenden Glieder derselben hofft er, daß spätere Entbeckungen neuer Erben bieselben wenigstens theilweise geben werden. Aber mit Bestimmtheit wird ausgesprochen, bag die verschiedenen Mengen Basen, welche mit einer constanten Menge (1000 Th.) wasserfreier Salzfäure neutrale Salze bilben, Dies auch mit einer und berselben Menge (1394) masserfreier Vitriolsäure thun, und aus ber bekannten Zusammensetzung eines neutralen salzsauren Salzes sich auch die des entsprechenden nentralen schwefelsauren Salzes berechnen lasse; und die Constanz bes Verhältnisses zwischen benjenigen Mengen ber beiben genannten Säuren, welche bieselbe Menge einer Base neutralisiren, wendet Richter nachher auch dazu au, seine Bestimmungen der Ausammensetzung ber salzsauren und ber schwefelsauren Alkalien zu controliren. — Auch die Masseureihen der Alkalien (des flüchtigen Alkali's als Dessen, was sich mit einer Gaure zu s. g. Ammoniaksalze verbindet, des mineralischen und des vegetabilischen Alkali's) gegenüber Salzsäure und Schwefelsäure glaubt Richter als regelmäßig vorschreitende Reihen nachweisen zu können, und merkwürdiger Weise bleibt die Regelmäßigkeit im Wesentlichen fortbestehend, als er bemerkt, daß er zuerst durch ein Versehen die Zusammensehung des salzsauren und des schwefelsauren Natrons ganz irrig berechnet hatte. "Die Massen ber bren alkalischen Salze, welche mit einer gleich großen Masse Vitriol= ober Salzsäure in Neutralität treten, sind die bren ersten Glieber zwener Reihen, davon die, welche der Salzfäure zugehört, in denen unmittelbar auf einander folgenden ungraben Zahlen fortgehet, die andre aber noch überdies ein Product aus einer Größe in die ordentlich auf einander folgenden Zahlen ben sich führet" — so formulirte Richter, mas er als Gejet: mäßigkeit für die Zusammensetzung der neutralen Alkalisalze gefunden zu haben glaubte, in einer Weise also, welche baran zweifeln lassen könnte, ob er die Constanz des Verhältnisses zwischen ben zwei Mengen bes flüchtigen, bann benen bes mineralischen und benen bes vegetabilischen Alkali's eingesehen

habe, beren eine eine bestimmte Menge Salzsäure, die andere bieselbe Menge Schwefelsaure neutralisirt; aber die Zahlen, welche er (für die Natronsalze als berichtigte) giebt, entsprechen boch dieser Constanz bes Berhältnisses (1000 Th. Salzsäure gegenüber seien 889 Th. flüchtiges Alkali, 1699 Natron, 2239 Kali die neutralisirenden Mengen, in einer gleichfalls nach den ungeraden Zahlen vorschreitenden arithmetischen Reihe a, a + 3b, 2 + 5b abgebend; für 1000 Th. Schwefelsäure seien die ent= iprechenben Mengen 638, 12184/9, 16058/9). — Richter wendet nich bann zu ber Ermittelung ber Massenreihen ber alkalischen Erben und der eigentlichen Alkalien gegenüber ber Salpeterfaure, und für diese Reihen glaubt er wieberum solche Gesetmäßig= keiten, wie die vorerwähnten, nachweisen zu können. — Er be= spricht schließlich die für die Zusammensetzung der neutralen Salze ber Alkalien und Erben von anderen Chemikern ange= gebenen Resultate, und daß diese, namentlich bie von Kirman gefundenen, mit der Fortbauer der Neutralität bei der gegen= seitigen Zersetzung zweier neutraler Salze in Wiberspruche stehen; bei ber Darlegung, wie biese Resultate unter einander und mit den von ihm ermittelten bifferiren, stellt Richter die letteren jelbst zusammen, und die da von ihm gegebenen Zahlen mögen hierhergesetzt werben. Nach ber von Richter bamals (1793) erlangten Kenntniß werben neutralisirt 1000 Th.

©d	hwefelfäure	Salzfäure	Salpeterfäure	
durch	1606	2239	1143	Rali .
	1218	1699	867	Natron
	638	<b>8</b> 8 <b>9</b>	453	flücht. Mf.
	2224	<b>3099</b>	1581	Baryt
	<b>79</b> 6	1107	565	Rall
	616	858	<b>43</b> 8	Magnesia
	526	734	374	Thonerbe.

Schon eine oberstächliche Betrachtung dieser Zahlen — für deren Feststellung Richter wohl auch in mehreren Fällen den Regelmäßigkeiten, an welche er glaubte, Rechnung trug und kleinere Correctionen der direct gefundenen Zahlen als zulässig ansah — zeigt uns, wie unrichtig sie, einzeln genommen, waren,

während doch ein richtiger Gebanke sie verknüpft und in der Proportionalität entsprechender Zahlen der verschiedenen Co-lumnen sich kundgiebt.

In bem Borftehenben habe ich bie wichtigsten ber von Richter in seiner Stochiometrie mitgetheilten Resultate, soweit bieselben auf die quantitative Zusammensetzung neutraler Salze Bezug haben, kurz anzugeben versucht. Es enthält bieses Berk außerbem noch vieles Andere: einen Grundriß der Chemie und eine Ginführung in die Algebra; neben ber Besprechung ber Gewichte, nach welchen sich Säuren und Basen zu neutralen Salzen vereinigen, auch ausführlichste Discussionen über bie specifischen Gewichte, welche solchen Korpern in bem reinen Bu= stande zukommen, und über bie Beziehungen zwischen bem fpecifischen Gewichte von Lösungen berselben zu bem Gehalt an Gelöstem; eingehenbste Erörterungen, daß die f. g. Massenreihen zugleich quantitative Verwandtschaftsreihen seien: innerhalb gemisser Gruppen (ber ber Erben ober ber MRalien; aber man burfe nicht Glieber verschiebener Gruppen unter einander vergleichen) von verschiebenen Basen biejenige bie größere Bermanbtschaft zu einer Säure besitze, von welcher bie größere Menge zu ber Neutralisation bieser Saure erforberlich sei, Anwenbungen bieses Princips zur Erklarung demischer Borgange und Bermuthungen, mas mohl in benjenigen Fällen noch mit ins Spiel komme, welche mit biefem Princip nicht im Einklange stehen. Was nur immer in der Chemie quantitativer Bestimm= ung sich fähig zeigt, zog Richter in ben Kreis seiner stöchio= metrischen Betrachtungen; und nachdem er 1793 (in bem britten Stude seiner Mittheilungen über bie neueren Gegenstände ber Chemie) einen "Entwurf eines Spstemes ber Phlogologie ober kurzgefaßte Theorie ber Phlogurgie" gegeben hatte (unter Phlogologie verstand er die Renntniß ber qualitativen und quanti= tativen Verhältnisse, auf welchen bie Erscheinungen bes Brennens und Leuchtens beruhen), veröffentlichte er 1794 ben 2. Abschnitt bes I. Theiles seiner Stöchiometrie, die reine Thermimetrie und Phlogometrie enthaltend (b. h. die Untersuchung der quanti=

tativen Verhältnisse, nach welchen sich ber Wärmestoff mit den Körpern vereinige und auf welchen bas Verbrennen der Körper beruhe).

Was Richter in seiner Stöchiometrie den Chemikern bot, fand keine Würdigung. In dem, 1795 veröffentlichten vierten Stude seiner Mittheilungen über die neueren Gegenstände der Chemie sagt Richter selbst, ber Inhalt jenes Werkes scheine Noch als eine unfruchtbare Speculation betrachtet zu werben. einmal versucht er in dieser Schrift, das chemische Publicum mit ber stöchiometrischen Behanblung chemischer Gegenstände be= taunt zu machen, und unter biesem Gesichtspunkte legt er bar, was er bezüglich der Verbindungen der Flußsäure gearbeitet habe und was sich aus der Vergleichung dieser Resultate mit ben schon früher gefundenen ergebe. Wichtig ist hier vor Allem die, beutlicher als vorher ausgesprochene Erkenntniß, daß die verschiebenen Mengen analoger Substanzen — nach Richter's Ausdrucksweise beterminirter Elemente —, welche sich mit einer und derselben Quantität eines andersartigen Körpers — eines determinirenden Elementes — zu neutralen Verbindungen vereinigen, unter sich in bem nämlichen Verhältnisse stehen, welcher auch dieser andersartige Körper sei: "Wenn P die Masse eines beterminirenden Elementes, wo die Massen seiner beterminirten Elemente a, b, c, d, e u. s. w. sind, Q aber die Masse eines anderen beterminirenden Elementes ist, wo die Massen seiner beterminirten Elemente  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$ ,  $\epsilon$  u. f. w. find, doch fo, daß jederzeit a und  $\alpha$ , b und  $\beta$ , c und  $\gamma$ , d und  $\delta$ , e und  $\varepsilon$  einerlen Element bezeichnen, und sich die neutralen Massen P + a und  $Q + \beta$ , P + a und  $Q + \gamma$ , P + c und  $Q + \alpha$  u. s. w. so durch die doppelte Verwandtschaft zerlegen, daß die daraus entstandenen Produkte wiederum neutral sind, so haben die Rassen a, b, c, d, o u. s. w. eben bas quantitative Verhältniß unter einander, als die Massen  $\alpha$ ,  $\beta$ ,  $\gamma$ ,  $\delta$ ,  $\epsilon$  u. s. w. Der Beweis für diesen Sat wird barauf gestützt, daß die Fortbauer der Neutralität nach der wechselseitigen Zersetzung nur bei der angegebenen Constanz der Verhältnisse statthaben könne, und

weiter noch bemerkt, daß diese auch noch für mehr als zwei solche Reihen gelten muffe. "Dieser Lehrsat", sagt Richter, "ist ein wahrer Probirstein ber angestellten, sich auf Reutra= litäts=Verhältnisse beziehenden Bersuche; benn wenn die empirisch aufgefundenen Berhaltnisse nicht von ber Beschaffenheit find, wie sie bas Geset ber wirklich vorhandenen mit unveränderter Reutra= lität begleiteten Zerlegung burch die boppelte Berwandtschaft erforbert, so sind sie ohne weitere Untersuchung als unrichtig zu verwerfen, und es ist alsbann in ben angestellten Bersuchen ein Jrrthum vorgefallen"; letteres sei für bie von Kirman angegebenen Zusammensetzungsverhältnisse erkennbar. Aber auch die Anwendbarkeit des angegebenen Sațes, um aus ben erperimental ermittelten Zusammensehungsverhältnissen einzelner neutraler Salze die anderer vorausberechnen zu lassen, ist von Richter klar eingesehen; betrachtet er es gleich noch als nut= lich, neben ber Borausberechnung ber Verhältnisse auch die bi= recte Bestimmung berselben vorzunehmen, so halt er boch bie lettere keineswegs mehr für nothwendig. Was er vorher schon gefunden: "daß die Massen sowohl alkalischer Salze als auch alkalischer Erben, wenn sie mit gleich großer Masse irgend einer ber bren übrigen flüchtigen mineralischen Sauren bie Reutralität behaupten, immer einerlen Berhältniß gegen einanber behalten", weist er als auch gegenüber ber vierten flüchtigen Mineralsäure, ber Flußsäure zutreffend nach, sofern die jest von ihm für 1000 Th. Flußsäure gefundenen Neutralisationsmengen Kall und Kali fast genau in bemselben Verhältnisse stehen, wie bie früher für 1000 Th. Salzsäure ermittelten Mengen bieser Bafen; und bas Berhaltnig ber Reutralisationsmengen Rali, Natron und flüchtiges Alkali, wie er biefe für Salgfaure gefunden, als auch für Flußsäure gültig betrachtend berechnet er bie auf 1000 Th. Flußsäure kommenden Reutralisationsmengen Natron und flüchtiges Alkali aus ber birect ermittelten Reutralisationsmenge Kali. Daß biese Mengen ber brei Alkalien eine ebensolche Reihe bilben, wie sie früher schon (S. 258 f.) Don Richter angenommen worben war, ist selbstverstanblic; unb

auch für bie ber Flußsäure zukommenben Neutralisationsmengen ber Erben finbet er bas Vorschreiten in ber bereits (S. 257) angezeigten arithmetischen Reihe (in welche sich ihm allerbings die Thonerde nicht fügen will) wieder. — Welche Regelmäßig= keiten in den Reihen der Alkalien und der Erden bezüglich der zur Reutralisation einer constanten Quantität einer Säure nothigen Mengen herrschen, betrachtet Richter als festgestellt, und er wendet sich nun bazu, auch für die zur Neutralisation einer conftanten Menge einer Base nothigen Mengen ber vier flüchtigen mineralischen Säuren eine Regelmäßigkeit aussindig zu machen. In eine arithmetische Reihe lassen sich biese Mengen nicht bringen; Richter versucht es mit einer geometrischen und kommt benn auch zu bem ihn befriedigenden Resultate, die Mengen Fluß= säure, Salzsäure, Schwefelsäure und Salpetersäure, welche bie nämliche Quantität einer Base neutralisiren, seien bas erste, britte, vierte und fünfte Glied ber geometrischen Reihe o, o d, c d', c d', c d' . . . (für 1000 Th. Magnesia seien z. B. biese Mengen 696,4, 1160,0, 1630,0, 2290,4; c = 696,4 und d = 1,1854).

In bem, gleichfalls 1795 veröffentlichten fünften Stude von Richter's Mittheilungen über die neueren Gegenstände ber Chemie findet sich nichts auf Stöchiometrie Bezügliches, bessen hier zu erwähnen mare; in bem sechsten, 1796 erschienenen aber, welches "bie Neutralitäts=Ordnung verbrennlicher Säuren" jum hauptsächlichen Gegenstande hat, sucht er die Regelmäßig= keiten in ben Neutralisationsmengen kohlenstoffhaltiger Gauren sestzustellen. Es genügt, die Resultate, zu welchen er kommt, turz anzugeben. Auch für solche Säuren findet er die zur Reutralisation nothigen Mengen verschiebener Basen in benselben Berhältnissen unter einander stehend, wie sich diese ihm für die vorher besprochenen Mineralsäuren ergeben hatten; für bie tohlenstoffhaltigen Säuren (Rohlensäure, das damals als Fettsäure Benannte, Oralsäure, Ameisensäure, Bernsteinsäure, Essig= säure, Citronsäure, Weinsäure) aber glaubt er nachweisen zu tonnen, ihre Neutralisationsmengen gehören wieberum einer

geometrischen Reihe a, ab, ab², ab³... an, einzelne Glieber berselben abgebend, und für die bazwischen sehlenden Glieber dieser Reihe sei zu erwarten, daß sie durch noch zu untersuchende kohlenstoffhaltige Säuren besetzt werden.

Das auch noch 1796 erschienene siebente Stud jener Mittheilungen enthält nur wenig uns hier in Betracht Rommenbes: ben Beweis, daß von Bergman angegebene Busammensetzungs= verhältnisse neutraler Salze mit der Fortbauer der Neutralität bei wechselseitiger Zersetzung unvereinbar seien und nicht richtig sein können, und eine vorläufige Notiz über bie Reutralisations= menge bes Strontians, wonach diese Erbe die Stelle a + 11b in der S. 257 besprochenen (von Richter nachher in den Zahlenwerthen für uns unerheblich abgeanberten) Reihe einnähme. — Eine genauere Untersuchung ber Verbindungsverhältnisse bes Strontians, welche Richter in bem, 1797 veröffentlichten achten Stücke ber genannten Mittheilungen vorlegt, läßt ihn zwar das lettere Resultat als unrichtig erkennen; aber ein Zweifel baran, daß die von ihm angegebene Reihe die für die Neutralisationsmengen ber erbigen Basen gültige sei, kommt ihm nicht, sonbern seine neuen Bestimmungen lassen ihn einen weiteren Beweis bafür barin sehen, baß ber Strontian in bieser Reihe jest die Stelle a - + 9b einnehme. Auch die Ueberzeug= ung, daß die Neutralisationsmengen der Alkalien Glieber einer solchen Reihe seien, wie er sie früher (vgl. S. 259) aufgestellt hatte, mankt bei ihm nicht, wenn er gleich jene Mengen, und welche Stelle ber Reihe bas Ratron einnehme, burch neue Ber= suche erheblich anders findet als früher (für 1000 Th. Schwefel= säure giebt er jest als Neutralisationsmengen 672,1 flüchtiges Alkali, 858,6 Ratron, 1604,6 Rali, als die Glieber a, a + b, a + 5b jener Reihe abgebend). In bem Aufsuchen von Reihen für die Verbindungsgewichte noch anderer Körper geht nun Richter um so zuversichtlicher vor. Für die Gewichtsmengen Wasserstoff, Stickstoff, Rohlenstoff, Phosphor und Schwefel, welche sich mit berselben Quantität Sauerstoff zu Wasser, Salpeterfaure, Roblenfaure, Phosphorfaure und Ecmefelfaure ver-

einigen, glaubt er nachweisen zu konnen, baß ste Stellen in einer Reihe einnehmen, beren Glieber Quotienten seien, wie sie sich bei Division einer Constanten burch Zahlen ergeben, beren Differenzen in ber Ordnung ber s. g. Triangularzahlen machsen; ober anders ausgebruckt: bie Quantitaten Sauerstoff, welche sich mit einer und berselben Menge jener Glemente zu ben ge= nannten Berbinbungen vereinigen, seien Glieber einer arithmetischen Reihe, beren Differenzen in ber Ordnung ber s. g. Triangularzahlen vorschreiten. Solcher Behauptungen ist hier zu erwähnen, aber specieller ist auf sie (bie sich übrigens auch auf durchgängig unrichtige Annahmen ber Zusammensetzungs= verhältnisse stützten) nicht einzugehen. Richter untersucht nun auch die Mengen verschiebener metallischer Substanzen, welche mit berselben Quantität Schwefelsäure Salze bilben, und findet fie wieber in eine Reihe gehörig: eine, beren Differenzen nach ber Ordnung ber ganzen Zahlen wachsen. Jebe Gattung demischer Elemente, meint er jest, habe als für sie carakteristisch eine eigene Ordnung der Verbindungsgewichte, und wer Dies aufmerksam und unparteiisch betrachte, musse wohl anerkennen, baß hier wichtige Wahrheiten noch tief verborgen liegen, zu be= ren Kenntniß zweckmäßig angestellte und durch Mathematik ge= leitete Versuche führen werben. Aber neben solchen nuplosen Bemühungen, Regelmäßigkeiten in ben Verbindungsgewichten verschiedener Körper zu finden, stehen wiederum auch Resultate von größter Einfachheit und Wichtigkeit. Richter erkennt, baß die zur Hervorbringung neutraler Salze auf dieselbe Quantität einer Saure (er zeigt es fur bie Schwefelfaure) nothigen Mengen verschiedener Metalle bei der Salzbildung die nämliche Menge Sauerstoff aufnehmen: daß, wie man nachher sagte, in den mit berfelben Quantität einer Saure zu neutralen Salzen verbunbenen Mengen verschiedener Orybe gleichviel Sauerstoff enthalten sei; er beweift Dies aus ben Erscheinungen ber Ausfällung eines Metalles burch ein anderes und namentlich auch aus der Fort= bauer ber Neutralität bei wechselseitiger Zersetzung von Metall= Und an diese Erkenntniß knupft er bezüglich ber unsalzen.

gleichen Mengen verschiebener Metalle, die mit derselben Quanstität einer Säure sich zu Salzen vereinigen, die Folgerung, daß von einem Metall eine um so größere Menge in eine solche Bersbindung eingehe, je weniger Sauerstoff das Metall zu seiner Berkaltung nöthig habe.

Die lettbesprochenen Untersuchungen führen Richter bei seinen Bestrebungen, Gesetymäßigkeiten für die Berbindungs= gewichte ber Körper nachzuweisen, über bas Gebiet hinaus, welches ihn zuerst und mährend längerer Zeit beschäftigt hatte. Von der Betrachtung der Zusammensetzungsverhältnisse neutraler Salze ausgehend mar er jett zu ber Betrachtung ber Berhält= nisse gekommen, nach welchen sich Sauerstoff mit anderen Kor= pern und namentlich mit Metallen vereinigt. Auch biese Ber= hältnisse sind nach seiner Auffassung ganz bestimmte; und wenn er sich bahin ausspricht, daß die Menge Sauerstoff, welche mit einem Metall in einem Salze besselben vereinigt sei, keineswegs allgemein die nämliche sein musse, wie die bei ber Berkaltung bes Metalles für sich bem letteren zutretenbe, so thut er Dies auf Grund ber Beachtung von Thatsachen (ber Eristenz von Superoryden und Suboryden), welche biese seine Ansicht --wenn auch nicht für alle von ihm angeführten Fälle — als eine berechtigte erscheinen lassen. — Die weitere Erforschung ber Berhältnisse, nach welchen sich bie Metalle mit Sauren und mit Sauerstoff vereinigen, ist ber hauptsächlichste Gegenstand bes 1798 veröffentlichten neunten Stuckes von Richter's Mittheil= ungen über die neueren Gegenstände ber Chemie. Für die schon früher untersuchten Metalle, für anbere noch sucht er bie Stellen, welche sie in einer solchen Reihe besetzen, wie er sie bereits vorher (vgl. S. 265) angenommen hatte. Ich muß auch hier mich ber Auführung von Ginzelnheiten enthalten, aber hervorzuheben ist, daß Richter jest bereits die mehrfachen Verhältnisse mit Bestimmtheit unterscheibet, nach welchen einige Metalle, Gisen und Duecksilber, mit Sauerftoff in Calzen vereinigt sein Namentlich für bas Quecksilber legt er bar, bag ibm zwei Orybationsstufen zukommen, welche ber Galzbildung fähig

find, und beren jebe eine ganz bestimmte Zusammensetzung habe und mit dieser bei Umsetzung des sie enthaltenden Salzes mit einem anderen neutralen nach boppelter Verwandtschaft in bas neu entstehende Quecksilbersalz übergehe; er erörtert, daß die Salze jedes dieser Orybe nur schwierig rein und mit ben ihnen wirklich zukommenben Zusammensetzungsverhältnissen barzustellen seien, aber auch, daß man in Lösungen, welche Quecksilbersalze nach zwischenliegenben Verhältnissen zusammengesetzt enthalten, nur Mischungen jener reinen Salze habe. — Auch das 1800 erschienene zehnte Stuck jener Mittheilungen behandelt haupt= sächlich die Verbindungsverhältnisse von Metallen; ich bemerke bezüglich seines Inhaltes hier nur, daß Richter jett auch für bie Berbindungsgewichte ber metallischen Sauren (ber Wolfram= säure, Chromsäure, Arsensäure, Molybbansäure und arsenigen Saure) gegenüber einer constanten Menge berselben Base zu finden glaubte, sie seien Glieber einer bestimmten — nicht wie bei anderen Säuren einer geometrischen, sondern einer arith= metischen — Reihe.

Sehr wenig Beachtung und noch weniger Anerkennung war bis dahin Richter's Arbeiten zu Theil geworden, der Wichtigsteit der von ihm erlangten Resultate ungeachtet. Er hatte nachgewiesen, wie man die bei den Analysen einzelner neutraler Salze gefundenen Zusammensehungsverhältnisse durch Vergleichsung berselben controliren und wie man die Zusammensehung neutraler Salze voraussagen könne, wenn die gewisser anderer vorher bestimmt ist; er hatte die Constanz des Verhältnisses zwischen den Neutralisationsmengen der verschiedenen Säuren oder Basen gegenüber derselben Quantität irgend einer Base oder Säure, er hatte die Constanz des Sauerstoffgehaltes in den

<sup>\*)</sup> Als so wichtig sind Richter's stöchiometrische Arbeiten später betrachtet worden, daß man geradezu — so Schweigger in Dessen Journal für Chemie und Physik, Bb. XI, S. 453 — aussprechen zu können geglaubt hat, unläugbar nehme erst mit ihnen die höhere wissen- schaftliche Chemie ihren Anfang.

Mengen verschiebener Metallorpbe, welche mit berselben Quantität einer Caure neutrale Salze bilben, erkannt und, Prouft voran= eilend, die Ueberzeugung gewonnen, daß die Metalle sich mit Sauerstoff nur nach ganz bestimmten Berhältniffen vereinigen und Dies auch für die Metalle gelte, welche mehrerer Orybations= stufen fähig sind. Er war bereits 1798 so weit vorgeschritten in ber Ginsicht, wie die Bekanntschaft mit ben Zusammensepungs= verhältnissen ihrerseits ber analytischen Chemie Hülfsmittel zu gewähren vermöge, daß er damals die Principien der s. g. in= directen Analyse, wie diese jest noch Anwendung findet, bar= legen konnte: die Principien der Ermittelung des Berhältnisses, nach welchem zwei Substanzen mit einander gemengt sind, nicht auf Grund wirklicher Scheibung berselben, sondern durch Constatirung ber Gewichtsanberungen, welche bas Gemenge bei gewissen demischen Umwanbelungen seiner Bestandtheile erfährt, ober burch die Bestimmung bes Gewichtes einer Berbindung, welche ein gemeinsamer Bestandtheil ber beiben Gemengtheile zu bilben vermag, u. s. w.; und richtig beurtheilte er damals schon nicht nur, in wie zahlreichen Fällen man sich bieses Berfahrens bedienen könne, sonbern auch, wann basselbe zulässig sei und wann es nur unsichere Resultate gebe. — Ohne Einwirkung auf die Chemie, wie biese bis gegen bas Ende bes vorigen Jahrhunderts durch die meisten und die bedeutendsten Chemiker repräsentirt mar, blieben jedoch biese Entbeckungen. In jeder ber im Vorhergehenden genannten Schriften sprach Richter seine Ueberzeugung aus, daß die von ihm gefundenen stöchio= metrischen Resultate begründete seien und für die Chemie den größten Nuten versprechen; aber diese Schriften selbst wurden nur wenig beachtet. Konnte sich auch Richter 1799 barüber freuen, daß er von bem ersten Stude seiner Mittheilungen über die neueren Gegenstände ber Chemie eine neue Auflage zu besorgen hatte, so mar boch auch fur ihn Grund genng vorhanben, sich bebauernb barüber auszusprechen, baß seine späteren und von ihm selbst als wichtiger betrachteten Arbeiten so wenig Verbreitung gefunden hatten. Seine Stöchiometrie, sagte er ba,

sei mit dem Versorgungsposten eines Ladenhüters begnadigt worden, obgleich sie einer gesunden und trastvollen Constitution genieße; und was die späteren Stücke jener Mittheilungen betrifft, hatte er 1798 nicht nur über die kleine Zahl abgesetzter Exemplare zu klagen sondern auch offen davon zu sprechen, daß sein Verleger Bedenken trage, seine Arbeiten ferner noch drucken zu lassen, da die Käufer sehlen.

Die Grunde bafür, bag bie Schriften Richter's in Deutschland, wo man boch an ber Chemie und ben Fortschritten ber= selben lebhaften Antheil nahm, so wenig beachtet wurden, ergeben sich theilweise aus schon früher Gesagtem; aber auf noch einiges Andere ist hier aufmerksam zu machen. S. 260 bezüglich bes Inhaltes von Richter's Stöchiometrie hervorgehoben habe: daß die Forschungen, welche auf die Regelmäßigkeiten in ben Zusammensehungsverhältnissen demischer Berbindungen näheren Bezug haben, bargelegt murben untermengt mit solchen, die mit biesem Gegenstande nur mittelbar ober kaum verknüpft sind, gilt auch für die späteren Schriften Daß die Feststellung ber Verbindungsgewichte Richter's. analoger Substanzen auch Etwas über die Größen ber Verwandtschaft berselben zu einem anberen Körper lehre: bie Neutralisationsgewichte verschiebener Säuren z. B. gegenüber berselben Base, ober verschiebener Basen gegenüber berselben Gaure, auch die Reihenfolge ber Bermandtschaftsgrößen ber zu einer Art — ober einer Abtheilung einer Art — gehörigen Körper gegenüber einem andersartigen Körper geben ober boch zu ben Berwandtschaftsgrößen in einer bieselben bedingenden Beziehung stehen, — biese Vorstellung zieht sich als eine hartnäckig festge= haltene in mehr ober weniger weitläufigen Erörterungen burch Richter's Mittheilungen bis 1800 hin, zu welcher Zeit er zwar auch noch für solche Fälle, welche dieser Ansicht wider= sprechen, Erklärung in ber Berücksichtigung ber Schwerlöslich: keit von Salzen sucht, aber boch auch für einzelne Gruppen analoger Substanzen es geradezu anerkennt, daß für ihre Glieder die Größen der Verwandtschaft zu demselben andersartigen

Körper in keiner Beise als im Berhältnisse ber Berbindungsgewichte ber ersteren stehend betrachtet werben konnen. — Das ausführlichere Eingeben auf biese und ahnliche Erörterungen, welche zu ber Erkenntniß ber Zusammensetzungsverhältnisse ber demischen Berbinbungen an sich Nichts beitrugen, erschwerte entschieden, versteben zu lassen, mas Richter in letterer Beziehung wirklich gefunden hatte, und erschwert es jest noch, so baß bas Durchgehen ber Richter'schen Schriften keineswegs in leichterer Weise erseben läßt, wie klar sich schon ihm wichtige Gesetze erschlossen hatten, welche jene Berhältnisse betreffen. Die Beweisführung für biese Gesetze tritt zubem in seinen Dar: legungen fast zurud gegen bie, welche er für Regelmäßigkeiten geben zu können glaubte, die seit lange als nicht so, wie er meinte, bestehend erkannt sind. Daß bie verschiebenen Mengen analoger Substanzen, welche sich mit berselben Quantität eines andersartigen Körpers vereinigen, auch bei wechselnber Ratur bes letteren unter sich in constanten Berhältnissen stehen, ift von Richter bargelegt worben; aber als Hauptresultat seiner Forschungen hebt er boch immer hervor, baß jene Mengen Glieber ganz bestimmter Reihen seien, von beren noch fehlenben Gliebern er glaubte, baß sie burch später zu entbeckenbe Gub: stanzen besetzet werben mögen und Anzeichen für die Existenz Arithmetische solcher noch unbekannter Substanzen abgeben. Regelmäßigkeiten für bie Zahlen aufzufinden, welche als Berbindungsgewichte ben zu einer und berselben Gruppe gehörigen Substanzen zukommen, — bies Problem, welches neuerer Zeit von verschiebenen Chemikern behandelt worben ift, glaubte icon Richter lofen zu konnen: auf fehr unzuverlässige Bestimmungen ber ba in Betracht kommenben Zahlen hin; wir haben gesehen, wie er an ben einmal von ihm aufgestellten Reihen festhielt, auch wenn erneuete Untersuchungen ihm die für sie zu Grunde zu legenden Zahlenwerthe und selbst die Stellen, welche in diesen Reihen burch gewisse Substanzen ein: genommen werben, gang anbers ergaben als früher. Das vor: jugsweise Bermeilen Richter's bei biefen Reihen, melde kunftlich construirt und zum Theil schwer zu verstehen waren, gab auch ein erhebliches Hinderniß dafür ab, daß die von ihm ges sundenen wichtigeren Resultate bei den Chemikern Würdigung sanden.

Aber namentlich wurde Dies burch Richter's Stellung zu bem bamals in Aufnahme gekommenen antiphlogistischen Sp= Als in bem letten Decennium bes vorigen steme veranlaßt. Jahrhunderts dieses System auch in Deutschland zur Anerkenn= ung gelangt mar, erschien hier wie in anderen Ländern ben Anhängern der neuen Lehre diese als die einzige zulässige Grund= lage für ersprießliche Ausbildung ber Wissenschaft, und ein ruchaltloses Bekennen zu dieser Lehre wurde von Denen ver= langt, welche ihre Arbeiten als auf der Höhe des damaligen Bissens stehend ober gar über dieselbe hinausführend gewürdigt sehen wollten. Was unter Festhalten ber Ansichten und in ber Sprace ber Phlogistontheorie veröffentlicht murbe, hatte min= bestens den Schein, daß es hinter den durch Lavoisier zur Geltung gebrachten Fortschritten ber Chemie zurückgeblieben sei, gegen sich und wurde barauf hin von Vielen ohne nähere Prüf= ung zur Seite geschoben. Damals murbe — wie es auch später noch oft genug vorgekommen ist - für bie Beurtheilung einer Arbeit nicht etwa nur ihr Inhalt sonbern auch die Sprachweise, in welcher ber Inhalt bargelegt war, als maßgebend betrachtet; und die Sprachweise, beren sich Richter bei ber Mittheilung seiner Entbeckungen während längerer Zeit bediente, ließ ihn als hartnäckig noch in ben burch Lavoisier wiberlegten Jrrlehren bes Stahl'schen Systemes befangen erscheinen.

Merkwürdig ist es in der That, daß die Phlogistontheorie, welche doch zunächst zur Erfassung und Erklärung qualitativer Borgänge aufgestellt war, später gerade noch von Denen sestzgehalten wurde, welche vor allen Anderen sich zu einer Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in der quantitativen Zusammensehung chemischer Verbindungen erhoben. Daß Cavendish, welchem sich (vgl. S. 248 f.) zuerst die Einsicht in die Constanz der Aequivalenzverhältnisse verschiedener Säuren und Basen erschloß, Lope, Entwidetung der Chemie.

272

ein unbeugsamer Anhänger ber Phlogistontheorie war, wurde Auch Richter stand ganz und gar auf S. 74 f. besprochen. bem Boben bieser Theorie, als er die Entbedungen machte, welche seinen Namen in ber Geschichte ber Chemie unvergestlich sein lassen. Nicht etwa nur in seiner 1789 veröffentlichten Erstlingsschrift (vgl. S. 253) — in welcher er u. A. zeigen wollte, wie man auf bas specifische Gewicht bes in Verbindungen enthaltenen Phlogistons schließen könne — bekannte er sich als einen Anhänger ber Stahl'schen Lehre. Auf ganz oberfläch= liche und ungenügende Bekanntschaft mit Lavoisier's Arbeiten bin bestritt er 1791, in bem ersten Stude seiner Mittheilungen über bie neueren Gegenstänbe ber Chemie, bie Ansichten biefes Forschers über bie Berbrennung und speciell über bie Urfache ber Gewichtszunahme bes Phosphors bei ber Verbrennung zu Phosphorsaure, und auffallend unrichtig waren allerbings für jene Zeit seine Urtheile in Allem, was die Hauptsache betrifft, hatte er gleich Recht in Einzelnem aber Untergeordnetem (so 3. B. barin, baß sich bas Gewicht ber aus einer gewissen Menge Phosphor entstehenben Menge Phosphorsaure nicht aus ber Differenz ber Gewichte einer mässerigen Lösung berselben eines gleichen Volumes reinen Wassers ableiten lasse). Auch in seiner Stöchiometrie betrachtete er 1792 bie Metalle als aus metallischen Erben ober metallischen Säuren und Phlogiston, ben Schwefel als aus Vitriolsäure und Phlogiston bestehenb. In dem britten Stude der eben genannten Mittheilungen versuchte er 1793 eine Rritit bes antiphlogistischen Systemes, in welcher er jett zwar die Wirkung bes athembaren Theiles ber Luft bei Verbrennungs= und Verkalkungserscheinungen bezüglich ber ba statthabenben Gewichtsänberungen anerkannte, aber auch für die Eristenz bes Phlogistons — welches er nun als gewicht= los ansah — verlässige Beweise geben zu können glaubte, und an ber Ueberzeugung von ber Existenz bes Phlogistons hielt er bis an bas Enbe bes vorigen Jahrhunberts fest. Für bie Darlegung ber von ihm entbeckten Regelmäßigkeiten war es aller= blugd von keinem Belang, ob er bie Gauren als ungerlegbare

Körper ober als Sauerstoffverbindungen, ob er bann bie Metall= oryde als aus ben Metallen burch Zutreten von Sauerstoff ober als durch Zutreten von Sauerstoff unter gleichzeitiger Ausscheidung von gewichtlosem Phlogiston entstehend betrachtete. Aber für seine Zeitgenossen waren solche Ansichten, die dem neuen Systeme widersprachen, Zeugnisse dafür, daß Richter nichts Gescheidtes bringe (sagte boch Dieser selbst 1799, ein strenger Antiphlogistiker bedrohe jeden anders Denkenden mit der Erklärung in die Reichsacht ber gesunden Vernunft), und Richter hat in dem Beharren in diesen Ansichten durch seine denselben entsprechende Ausbrucksweise bas Verständniß bes von ihm Gefundenen Anderen recht erschwert. Peinlich gewissenhaft giebt er stets seiner lleberzeugung Ausbruck, daß ein reguli= nisches Metall aus einem Substrat und Phlogiston, ein Metall= talk aus biesem Substrat und Sauerstoff bestehe, und statt ein= jach mit seinen Zeitgenossen von der Orydation eines Metalles zu sprechen, rebet er von ber Lebensluftstoffung bes Substrates eines Metalles unter gleichzeitiger Entbrennstoffung besselben. Bährend er einerseits Neues und erheblich über die Grenzen bes bamaligen Wissens Hinausführenbes barlegte, hielt er an= bererseits an Ansichten fest, über welche bie Chemie bamals be= reits hinaus mar; als zuruckgeblieben in ber Wissenschaft mochte er auch Vielen banach erscheinen, wie er noch bie, ber neuen demischen Generation keineswegs mehr geläufigen älteren che= mischen Zeichen fortwährend gebrauchte. Das Lesen seiner Edriften wurde badurch erschwert, und auch durch die Anwend= ung neuer, nicht glücklicher Benennungen (Salpeterschwefel 3. B. für Stickstoff, Wasserschwefel für Wasserstoff) für einzelne Sub= stanzen, für welche andere Bezeichnungen bereits ziemlich all= gemein angenommene maren.

Alles Dies trug bazu bei, daß Richter's Schriften — gerade so weit sie die Regelmäßigkeiten in den Zusammensetzungsverhältnissen chemischer Verbindungen betrafen — bei weitaus den Meisten seiner Zeitgenossen unbeachtet blieben und daß ihm, wo das Gegentheil der Fall war, statt Anerkennung der Vor-

wurf ber Anmaßung, Richtigeres wissen zu wollen als anerkannte Autoritäten, zu Theil wurde. — Der Vernachlässigung Dessen, was Richter gefunden, in Deutschland entsprach natürlich, baß Renntniß bavon nur sehr langsam und spärlich in bas Ausland brang. Unbekannt mit ben Resultaten Richter's mar Sunton be Morveau, als auch ihm 1797 ber Wiberspruch zwischen Bergman's und Kirwan's Angaben über bie Zusammensetzung von Salzen mit ber Thatsache auffiel, bag bei ber wechselseitigen Zersetzung bieser Salze bie Neutralität fortbauert; in einem Anhange zu ber Abhandlung, in welcher er Dies 1798\*) veröffentlichte, erkannte Gunton allerbings an, baß ihm in ber Benutung dieser Thatsache zur Controle ber für bie Zusammensetzung neutraler Salze gefundenen Zahlen Richter zuvorgekommen sei, von Dessen Schriften Etwas (bas achte Stud ber mehrfach genannten Mittheilungen) nachher zu feiner Renntniß gelangt sei. Die von Gupton ba ausgesprochene Absicht, Richter's stöchiometrische Arbeiten vollständiger und ausführlicher in Frankreich bekannt werden zu lassen, ging in= bessen nicht in Erfüllung; nur Weniges und nicht bas Haupt= sächliche von den Resultaten dieser Arbeiten fand zunächst seinen Weg borthin. — Wie aber selbst Solche, welche sich vorzugs= weise mit ber Frage über die Zusammensetzung chemischer Berbindungen beschäftigten, sich nur langsam über ben Kern ber Sache, um die es sich hier handelte, klar murben, ersieht man baraus, daß Berthollet an dem Ende bes vorigen Jahr= hunderts in seinen Untersuchungen über die Verwandtschaft (vgl. S. 228) bei ber Besprechung der Fortbauer ber Reutralität bei Mischung zweier neutraler Salze voraussette, es bleibe Alles gelöst; und erst in der ersten Fortsetzung zu diesen Unter= suchungen folgerte er unter Bezugnahme barauf, daß Dasselbe im Allgemeinen auch bei Ausscheibung eines neuen Salzes statt: habe: es scheine Dies zu beweisen, daß die Sauren in ben mit den verschiedenen alkalischen und erdigen Basen gebildeten neutralen

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XXV, p. 292.

Salzen ein constantes quantitatives Verhältniß haben, was freislich mit den gewöhnlichen Angaben über die Zusammensetzung dieser Salze nicht in Uebereinstimmung stehe; und an das von Sunton hierüber und über Richter's Wahrnehmungen Sessagte erinnernd äußerte Berthollet, daß er von dem Werke des Letteren weiter keine Kenntniß habe.

Selbst in Deutschland sei Richter's Stöchiometrie noch ziemlich unbekannt, bemerkte hierzu G. E. Fischer in seiner 1802 veröffentlichten beutschen Uebersetzung ber Berthollet'schen Untersuchungen über die Verwandtschaft, und er glaubte sich ben Dank seiner Leser zu verbienen, wenn er ihnen verbeutliche, welche Folgerungen Richter aus ber Erfahrung gezogen habe, daß neutrale Salze bei wechselseitiger Zersetzung wieder neutrale Salze entstehen lassen. Das hat Fischer benn auch in einer Beise gethan, welche in der That die Kenntniß eines Theiles bes von Richter Gefundenen zuerst allgemeiner verbreitet werden ließ. In vereinfachter Form faßte außerbem Fischer zusammen, was Richter für die Zusammensetzungsverhältnisse ber neutra= len Salze ber Alkalien und Erben bis bahin gefunden hatte: Richter hatte für jede Säure und jede Base, das Gewicht berselben constant (= 1000) sepend, die Neutralisationsgewichte ber verschiedenen Basen und Säuren zu besonderen Reihen zu= sammengestellt, bei klarer Erkenntniß (vgl. S. 261), daß die Reutralisationsgewichte der verschiedenen Säuren ober der ver= schiedenen Basen immer in bemselben Verhältniß unter einander stehen; Fischer hob es hervor, daß diese zahlreichen von Rich= ter gegebenen Tabellen sich in eine einzige zusammenfassen lossen, welche geradezu bie Zahlen angiebt, nach beren Verhältniß sich die darin genannten Basen und Säuren zu neutralen Salzen vereinigen, und bie von Fischer aus Richter's Resultaten abgeleitete Zusammenstellung ber Neutralisationsgewichte\*) war

<sup>\*)</sup> Diese erste Aequivalentgewichtstabelle lasse ich hier folgen, wie sie Fischer (S. 232 seiner Uebersetzung von Berthollet's Untersuchungen über die Gesetze der Berwandtschaft) nach Richter's Angaben berechnet hat:

von Aequivalentgewichtstaseln so oft gegeben worden sind. Weniger anerkennend äußerte sich Fischer über Richter's-Bemühungen, die Neutralisationsgewichte ber Glieder verschiesbener Gruppen von Basen oder von Säuren als gewissen arithmetischen oder geometrischen Reihen zugehörig nachzuweisen, und richtig hob er hervor, was die Unsicherheit dieser Bestredungen betrifft. — Richter selbst war indessen anderer Ansicht, und er verwahrte sich in dem 1802 veröffentlichten elsten Stücke seiner Wittheilungen ausdrücklich bagegen, daß die Ausstellung jener Reihen etwas Unwesentliches sei oder aus Willtur beruhe. Aber die Zweckmäßigkeit der von Fischer gewählten Form, die Zusammensehungsverhältnisse einer größeren Anzahl neutraler Salze aus Einer Zusammenstellung ersehen zu lassen, erkannte

"Grundlag	en:	Säuren:		
Thonerbe	525	427	Flußspathsäure	
Talferbe	615	577	Rohlensäure	
Ammonium	672	706	Fettsäure	
Rallerde	793	712	Salzsäure	
Natron	859	755	Rleesäure	
Strontianerbe	1329	979	Phosphorfaure	
Rali	1605	988	Ameisensäure	
Baryt	2222	1000	Schwefelfäure	
		1209	Bernsteinsaure	
		1405	Salpeterjäure	
		1480	Essigsäure	
•		1583	Citronsäure	
		1694	Beinfteinfäure."	

Bezüglich ber in dieser Tabelle gegebenen Bahlen und der Vergleichung derselben mit genaueren Bestimmungen verweise ich auf meine Geschichte der Chemie, II. Theil, S. 365; darauf, spätere Tabellen mitzutheilen, welche diese erste vervollständigten und berichtigten, muß ich verzichten. Was uns hier in Betracht kommt, ist nur die Bedeutung der da vervoerschiedenen Substanzen beigelegten Gewichte, und in dieser Beziehung hat sich Fisch er klar dahin ausgesprochen: von jeder der in der einen Columne genannten Basen resp. Säuren sordere die ihr beigesetzte Gewichtsmenge zur Neutralisation so viel von einer der in der anderen Columne genannten Säuren resp. Basen, als die da beigeschriedene Bahl angebe.

Reutralisationsgewichte verschiebener Basen und Säuren mit\*), welche gegen die von Fischer gegebene sehr beträchtlich erweitert war: namentlich durch die Zuziehung der basischen Metalloryde und der Metallsäuren (Fischer hatte alle, die Salze schwerer Metalle betreffenden Zahlen unbenutzt gelassen, weil auf solche Salze der Begriff der Neutralität nicht anwendbar zu sein scheine).

Was Fischer über Richter's Resultate bargelegt hatte, nahm Berthollet in seine, 1803 veröffentlichte demische Statik auf, und durch bieses Werk ist es hauptsächlich in weiteren Kreisen bekannt geworben. Berthollet selbst erkannte es 1806, in ber britten Fortsetzung seiner Untersuchungen über bie Gesete ber Verwandtschaft, außbrücklich an, baß für verschiebene Basen ober für verschiebene Säuren, mit welcher Säure ober Base man sie auch vereinige, bas Verhältniß ber Neutralisationsmengen ein constantes sei. Aber die immer noch vorzugsweise angeführten Angaben über bie Zusammensetzung weitaus ber meisten neutralen Salze entsprachen Dem nicht, und eine irgend burchgreifendere Benutung jenes Sates für die Controle und Berichtigung bieser Angaben wurde noch nicht versucht. Ein Einfluß ber Arbeiten Richter's machte sich noch nicht bemerklich. Berzelius hat später wieberholt es ausgesprochen, wie er 1807 bei bem Be= kanntwerden mit Richter's Schriften über den Aufschluß er= staunt gewesen sei, welchen die Betrachtungen bieses Forschers für die Feststellung der Zusammensepungsverhältnisse ber Salze gewähren, und über ben Nupen, welcher baraus ber analytischen Chemie erwächst. Der Schat, welchen Richter's Werke ent= hielten, war für die Chemie noch nicht gehoben: nicht einmal so weit, als die Kenntniß, welche sich über einen Theil desselben verbreitet hatte, es erwarten lassen könnte. Und vollends war unbeachtet geblieben, was Fischer in seiner Darlegung der von

<sup>\*)</sup> Für dreißig Basen und für achtzehn Säuren, in dem III. Band seiner Ansgabe von Bourguet's chemischem Handwörterbuch in dem Artikel "Reutralität"; vgl. Schweigger's Journal für Chemie und Physik, XV. Bb., S. 497 f.

Richter erlangten Resultate nicht besprochen hatte; wesentlich Dasselbe, was bezüglich bes Sauerstoffgehaltes ber zu ber Neutralisation berselben Menge einer Saure nothigen Gewichte verschiebener Metalloryde Richter seit 1797 erkannt hatte (vgl. S. 265), entbeckte Gay = Lussac noch einmal 1808\*).

Was burch bie Arbeiten, welche wir in bem Vorhergehenben betrachtet haben, an Regelmäßigkeiten in ben Zusammensetzungsverhältnissen demischer Verbindungen aufgefunden mar, bezog sich hauptsächlich auf solche Berbindungen, in welchen nach ben Lehren bes Lavoisier'schen Systemes als nähere Bestanbtheile selbst schon zusammengesette Substanzen angenommen wurden: auf Salze, und zwar auf neutrale. Regelmäßigkeiten in ben Busammensetzungsverhältnissen einfacherer: unmittelbar aus ben Elementen zusammengesetzter Verbindungen wurden 1803 und 1804 festgestellt, in Berknüpfung mit ber Erkenntnig bes Ge= setzes ber multiplen Proportionen.

Daß zwei Elemente sich in verschiebenen aber bestimmten Verhältnissen vereinigen konnen, mar, wie wir bereits gesehen haben, etwas icon von Lavoisier nicht Bezweifeltes (vgl. S. 221); Proust hatte gegen Berthollet aufrecht ge= halten, daß diese Verhältnisse sprungweise, nicht stetig sich an= bernbe sinb (vgl. S. 234 ff.); Richter hatte schon vorher bie= selbe lleberzeugung ausgesprochen (vgl. S. 266 f.). fammensetzung solcher Berbinbungen, welche bie nämlichen Glemente nach verschiebenen Verhältnissen enthalten, mar auch ichon frühe in der Art ausgedrückt worden, daß man angab, welche Menge bes einen Elementes in einer, und welche Menge bes nämlichen Glementes in einer anberen Verbinbung auf eine nnb bieselbe Quantitat bes zweiten Glementes tommen. Lavoisier hatte z. B. in der Abhandlung über Metallfällungen, an welche

<sup>\*)</sup> Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arqueil, T. II, p. 159.

S. 222 zu erinnern war, ben Cauerstoffgehalt ber vericiebenen Metalloryde durchweg auf eine constante Quantität (100 Th.) Retall bezogen, und auf biese Quantität Eisen auch die ver= schiebenen Mengen Sauerstoff, welche bas letigenannte Metall zu verschiebenen salzbildungsfähigen Oryden machen; Prouft hatte für die metallischen Orybe und Schwefelverbindungen, für welche er die Eristenz bestimmter Proportionen nachzuweisen bemüht war, keineswegs die Zusammensetzung der Verbindungen immer nur für eine und dieselbe Menge ber letteren (die procentische Zusammensetzung berselben) berücksichtigt, sonbern sehr gewöhnlich bie verschiebenen Mengen Sauerstoff ober Schwefel, welche dieselbe Quantität (100 Th.) eines Metalles aufnehmen tann, angegeben und bamit gerade Das gethan, mas nach einer wieberholt ausgesprochenen Ansicht ihn nothwendig zur Erkennt= niß bes Gesetzes ber multiplen Proportionen hatte führen mussen aber von ihm verfäumt worden sei; und bei Richter wurden die verschiebenen Mengen Sauerstoff, welche basselbe Metall (das Quecksilber z. B.) zu verschiebenen basischen Oryden ober (bas Arfen z. B.) zu verschiedenen Sauren werben laffen, gleichfalls immer auf eine constante Quantitat des Metalles bezogen. Zwischen ben verschiedenen Mengen bes einen Elementes, welche sich mit berselben Quantität bes anderen vereinigen, war jedoch eine einfachere Beziehung nicht erkannt ober eine nicht in Birklickeit statthabenbe angenommen worden. Proust's Analysen waren nicht genau genug, das Gesetz der multiplen Pro= portionen ersehen zu lassen, und man würde irren, wollte man etwa aus ber von ihm 1800 gebrauchten Bezeichnung: Cuivre dans l'état de semi-oxydation für bas Rupferorybul schließen, er habe die Eriftenz eines Orybes bes Rupfers erkannt, welches auf eine gewisse Menge Metall halb so viel Sauerstoff enthalte, als bas schon länger bekannte schwarze Kupferoryd (auf 100 Th. Rupfer nahm Proust in jenem Ornbul 17%.—18, in biesem Oryd 25 Th. Sauerstoff an). Richter erkannte jenes Gesetz auch nicht: für die verschiebenen Verbindungen der nämlichen Saure mit berselben Base so wenig wie für die verschiebenen

Orybe besselben Metalles; 1796 meinte er von ber Oraljaure und der Weinsaure, die verschiedenen Mengen jeder dieser Säuren, welche mit einer constanten Menge einer Base einmal ein neutrales, ein anbermal ein saures Salz bilden konnen, stellen sich alle in die von ihm für die kohlenstoffhaltigen Gauren angenommene, und S. 263 f. besprochene Reihe als Glieber berselben; 1798 behauptete er für die verschiedenen Mengen Sauerstoff, welche sich mit ber nämlichen Quantität Stickstoff zu ben verschiebenen Orybationsstufen bes letteren vereinigen, daß sie sich alle in die S. 265 erwähnte arithmetische Reihe einfügen, für beren Glieber die Differenzen in der Ordnung ber Triangularzahlen machsen sollten; und in ähnlicher Weise glaubte Richter für andere ihm bekannte Falle, in welchen ein Glement sich mit Sauerstoff nach mehreren Verhältnissen vereinigen kann, daß die verschiebenen Sauerstoffmengen, welche hier auf dieselbe Quantität bes nämlichen Elementes kommen, unter sich burch gewisse Regelmäßigkeiten verknüpft seien, ohne die wirklich statt= habenbe: daß diese Mengen in einfachen Verhältnissen stehen, wahrzunehmen.

Die Erkenntniß bieser Gesetmäßigkeit ist eine empirische, aber sie gab auch die Grundlage ab für die Geltendmachung einer Theorie: der atomistischen, welche seitbem in der Chemie die für die Auffassung der Verbindungsverhältnisse herrschende geblieden ist. Und merkwürdig ist es, daß jene Gesetmäßigkeit zuerst geahnt, zuerst dargelegt worden ist in Verknüpfung mit der atomistischen Betrachtungsweise der Zusammensetzung der Verbindungen: einer Betrachtungsweise, welche keineswegs durch jene Erkenntniß zuerst in die Chemie eingeführt wurde, wohl aber durch sie bestimmtere Gestaltung und bessere Begründung erhalten hat.

Denn auf die ganze Zeit, welche die von uns hier vorzugsweise zu betrachtende vorbereitete, übte einen weitverbreiteten Einfluß aus, was lange vorher griechische Philosophen über das Wesen der Materie gedacht und gelehrt hatten: daß alles Körperliche aus distincten kleinen, selbst nicht weiter theilbaren

Theilchen bestehe. Daß die Beschaffenheit der kleinsten Theilchen bie Eigenschaften ber aus ihnen sich zusammensetzenben Körper bedinge, daß demische Verbindung auf inniger Aneinanderlager= ung ungleichartiger kleinster Theilchen beruhe, war im sieben= zehnten und im achtzehnten Jahrhunbert bei ben hervorragenberen Chemikern anerkannt. Die uns jest so geläufigen Ausbrude: Atom und Molecul finden sich in dieser Zeit neben anderen Bezeichnungen für die kleinsten Theilchen der Körper bereits bei Chemikern gebraucht. Von den Atomen der Körper (von der Kleinheit ber ber Gase z. B.) sprach z. B. schon van Helmont; Boerhave brauchte ba, wo er im Zusammenhange mit ber Erörterung der Elemente der Körper darlegte, daß dieselben aus unveränderlichen, keiner weiteren Theilung fähigen Theilchen benehen, gleichfalls für diese die Bezeichnung Atome, mährend er als Partikel die kleinsten Theilchen ber Körper bezeichnete, auf beren gegenseitige Einwirkung, ohne daß weiter ihre Elementar= ober atomistische Zusammensetzung in Betracht kame, gewisse demische Vorgange zurückzuführen seien. Solche Partikel ober Corpuftel als die, die chemischen Anziehungen ausübenden kleinsten Theilchen der Körper hatte bereits Boyle mehrfach besprochen, bei welchem sich auch für zusammengesetztere aber nicht leicht zerlegbare kleinste Theilchen der Ausdruck massulae findet, an den gegen das Ende des achtzehnten Jahrhunderts von Richter gebrauchten: Massentheilchen erinnernb; wie un= gleich die demischen Anziehungen zwischen verschiedenen Körpern seien, hatte Boyle aus Annahmen über die ungleiche Größe, Gestalt u. A. der kleinsten Theilchen erklären zu können ge= glaubt, und weiter noch in hierauf bezüglichen Behauptungen war damals Lemery gegangen. Können wir aber hier bei Einzelnheiten solcher Vermuthungen und bei Angaben, wie andere Forscher sich ausgesprochen haben, nicht verweilen: Das ist hervorzuheben, daß Ansichten über die Constitution der Ma= terie und das Wesen der chemischen Verbindung, welche der atomistischen Theorie entsprechen, schon von dem Ende des siebenzehnten Jahrhunderts an und durch das achtzehnte Jahrhundert hindurch bei den Chemikern in Geltung waren: bei den Anhängern der Stahl'schen Lehre wie später bei denen des antiphlogistischen Systemes; als Molecule sindet man von der zweiten Hälfte des vorigen Jahrhunderts an die kleinsten Theilchen der Körper oft bezeichnet, bei Wacquer und bei Lavoisier, bei Berthollet und bei Proust, und wie der Lettere 1804 nahe daran war, mit dem Begriffe der Molecule der Körper eine Vorstellung von den Sewichten derselben zu verknüpfen, ergiebt sich aus dem S. 236 Berichteten.

Dieser Schritt wurde jedoch in sicherer Weise erst durch Dalton gethan. Borber war bie Benutzung atomistischer Ansichten in ber Chemie nicht barüber hinausgegangen, eine Erklärung zu geben von bem Wesen ber demischen Berbinbung und ber Wirkungsweise ber demischen Verwandtschaft. immerhin beachtenswerth, bag Rirman 1783\*), ganz noch auf dem Boben der Phlogistontheorie stehend, es aussprechen konnte: chemische Verwandtschaft ober Anziehung sei die Kraft, durch welche die unsichtbaren kleinsten Theilchen verschiebener Körper sich unter einander mischen und mit einander so innig vereinigen, baß sie burch rein mechanische Mittel nicht getrennt werben Aber diese Betrachtung beschränkte sich auf bas Qualitative ber Erscheinungen, und zunächst wurde bie Frage, nach welchen Zahlenverhältnissen die kleinsten Theilchen verschiebener Elemente zu chemischen Verbindungen berselben vereinigt seien, wenn überhaupt, nur gelegentlich und ohne einen Ausgangs: punkt für weitere Untersuchung bes Gegenstandes zu gemähren, berührt.

Diese Bemerkung gilt selbst für Das, was W. Higgins um 1790 in einer Vergleichung der phlogistischen Lehre mit der antiphlogistischen\*\*) über die Constitution einiger chemischer Ber-

<sup>\*)</sup> In einer Abhandlung über die chemische Anziehungstraft der Rineralsäuren; Philosophical Transactions f 1783, p. 35.

<sup>\*\*)</sup> A Comparative View of the Phlogistic and Antiphlogistic Theories, with Inductions etc.; zuerst 1789, in zweiter Auslage 1791 veröffentlicht. Das auf die Zusammensehungsverhältnisse chemischer Ber-

bindungen geäußert hat. In dieser Schrift, in welcher fich higgins gegen bie Beibehaltung ber Annahme bes Phlogistons erflärte, sinden sich allerdings vereinzelte Aussprüche in dem Sinne ber Theorie, die später von Dalton zur Geltung ge= bracht wurde: daß in gewissen Berbindungen die kleinsten Theilchen ber Elemente nach einfachen Zahlenverhältnissen ent= halten seien; und für einen und den anderen Fall, wo mehrere Berbindungen berselben zwei Elemente bekannt waren, werden hier bereits Zusammensetzungsverhältnisse angenommen, die bem Sesetze ber multiplen Proportionen entsprechen. Meiftens lehnte, was higgins über bie einfachen Zahlenverhaltniffe fagte, nach welchen die kleinsten Theilchen von Elementen zu Berbindungen vereinigt seien, an ber unrichtigen Voraussetzung an, baß bie Sewichte ber Elemente bieser Verbindungen in benselben ein= fachen Berhältnissen zu einander stehen. Go z. B. nahm Sig= gins an, baß in ber schwefligen Gaure 1 Gewichtstheil, in ber Schwefelsäure 2 Gem.=Ih. Sauerstoff auf 1 Gew.=Ih. Schwefel enthalten seien, und unter Beilegung besselben Gewichtes an die kleinsten Theilchen des Sauerstoffs und des Schwefels fol= gerte er, in der schwefligen Saure sei 1, in der Schwefelsaure seien 2 kleinste Theilchen Sauerstoff mit je 1 kleinsten Theilchen Schwesel vereinigt. So auch nahm er für das Stickoryb an, es enthalte 2 Gew.=Ih. Sauerstoff auf 1 Gew.=Th. Stickstoff, und sprach er die Ansicht aus, in dem Stickorybgas seien je 2 kleinste Theilchen Sauerstoff mit 1 kleinsten Theilchen Stick= stoff vereinigt und von einer gemeinsamen Barmesphäre umgeben; in ber Salpetersaure nahm er 5 Gew.=Th. Sauer= stoff auf 1 Gew.=Th. Stickstoff an, und er glaubte, in dieser Berbindung sei 1 kleinstes Theilchen Stickstoff mit 5 kleinsten Theilchen Sauerstoff als bem Maximum, welches es von biesem

bindungen Bezügliche, was hier in Betracht kommt, sindet sich zusammengestellt in R. A. Smith's Memoir of J. Dalton and History of the Atomic Theory up to his time, London 1856, p. 175 ss.; Einiges auch in B. C. Henry's Memoirs of the Life and Scientisic Researches of J. Dalton, London 1854, p. 75 ss.

Element aufnehmen könne, vereinigt; im Stickorydul sei auf 1 kleinstes Theilchen Stickstoff 1 kleinstes Theilchen Sauerstoff enthalten, und in Orybationsstufen bes ersteren Elementes, welche zwischen bem Stickoryb und ber Salpeterfäure interme= biare seien, kommen auf 1 kleinstes Theilchen Stickstoff 3 und 4 kleinste Theilchen Sauerstoff. Aber man kann doch nicht sagen, Higgins habe allgemein die Gewichte ber kleinsten Theilchen der verschiedenen Körper, welche er als unzerlegbare ansah, als gleich schwer vorausgesett; für das Wasser, für welches außer Zweifel gesetzt war, daß es sehr ungleiche Mengen seiner beiben Bestandtheile enthält, suchte er zu zeigen, man habe seine klein= sten Theilchen als aus je 1 kleinsten Theilchen Sauerstoff unb 1 kleinsten Theilchen Wasserstoff bestehend zu betrachten. inbessen auch solche Behauptungen ber späteren atomistischen Theorie entsprechen und theilweise selbst mit nachher für richtig Gehaltenem in Einzelnheiten übereinstimmen, so murben sie von Higgins boch nur beiläufig uub zerstreut für einzelne Berbindungen vorgebracht, und eine allgemeinere Lehre, auf was bie Zusammensetzungsverhältnisse ber demischen Verbindungen beruhen und welche Regelmäßigkeiten für bie ersteren statthaben, ist durch ihn keineswegs aufgestellt worden; wie benn auch kein Chemiker aus Higgins' Schrift innerhalb ber Zeit, welche zwischen ber Veröffentlichung ber ersteren und bem Bekanntwerden von Dalton's Theorie liegt, eine solche Lehre entnommen hat. Erst nachbem Dalton's hierauf bezügliche Unsichten bekannt geworben waren und Zustimmung gefunden hatten, kamen jene Behauptungen zu Beachtung und wurde wieber an sie erinnert; und Higgins selbst hat bann beansprucht, dieselben Ansichten schon früher entwickelt zu haben \*). Wie nahe er aber auch ber Gewinnung von Vorstellungen gekommen war, welche später zu so wichtigen für die Chemie

<sup>\*)</sup> Higgins' Ausbruckweise war oft so unbestimmt, daß man die Angaben, welche er über die Zusammensehung von Berbindungen gassörmiger Körper nach Gewicht gemacht hat, auch wohl in dem Sinne gedeutet hat, sie beziehen sich auf die Zusammensehung nach Bolum und er

wurden: zur Reife waren diese Vorstellungen zur Zeit der Beröffentlichung seiner Schrift in ihm nicht gekommen, und er selbst hatte damals die Wichtigkeit derselben wohl eben so wenig ersehen, als er die Ausmerksamkeit der Chemiker gerade auf diesen Segenstand zu lenken suchte.

J. Dalton (1766—1844) hat zuerst die atomistische Theorie in bem Sinne erfaßt, wie sie seitbem in der Chemie in Geltung geblieben ift: daß die eigentlichen chemischen Verbind= ungen allgemein resultiren aus ber Vereinigung ber Atome ihrer Bestandtheile nach einfachen Zahlenverhältnissen, und daß diese Verhältnisse und die relativen Gewichte ber Atome burch hemische Untersuchungen und Betrachtungen zu ermitteln seien. Er hat nicht, wie Dies so oft ausgesprochen worben ist, die atomistische Theorie in die Chemie zuerst eingeführt, auch nicht sie in dieser Wissenschaft wiederbelebt, sondern was er von ihr bereits vorfand hat er, und er zuerst mit dauerndem Erfolge, in der Richtung der quantitativen Forschungsweise weiter auß= gebildet, der atomistischen Betrachtung mit dem Nachweise, daß sie in solcher Weise auf chemische Thatsachen anwendbar sei, allerdings eine neue und mächtige Stütze gewährend und ihr für die Chemie eine Wichtigkeit verleihend, von welcher man vorher kaum eine Ahnung gehabt hatte. Wie Dalton selbst es anerkannt hat, baß die atomistische Ansicht über die Con= stitution der Körper schon vor seiner Beschäftigung mit diesem

seinigen sich nach einsachen Bolumverhältnissen, zuvorgekommen. Für die Berbindungen des Schwefels nicht nur sondern auch des Sticktoss, deren oben erwähnt wurde, lassen es jedoch seine Angaben kaum zweiselhaft, daß sie auf Gewichtsverhältnisse gehen. Damit, daß er — wie gleichsalls beshawtet worden — schon die Ansicht gehabt habe, in demselben Bolume der derschiedenen Gase sei dieselbe Anzahl kleinster Theilchen enthalten, steht Das im entschiedensten Widerspruch, was er über die Zusammensetzung des Wassert hat.

Gegenstande bei den Naturforschern die herrschende gewesen ist, ergiebt sich aus seiner ersten ausführlicheren Darlegung Dessen, mas er als ein neues System ber chemischen Wissen= Bei ber Besprechung ber Con= schaft bezeichnen konnte. stitution ber Körper sagte er ba\*), es gebe brei Aggregat= zustände ber letteren, und bie barüber gemachten Wahrnehm= ungen haben stillschweigend zu ber Schlußfolgerung geführt, welche allgemein angenommen zu sein scheine: bag namlich alle Körper von merklicher Größe, seien sie flussige ober feste, aus einer großen Zahl äußerst kleiner Theilchen ober Atome von Materie bestehen, welche durch eine, je nach den Umständen mehr ober weniger start wirkende Attractionskraft zusammengehalten seien und für welche zu schließen sei, bag bie in jebem homogenen Körper enthaltenen kleinsten Theilchen sammtlich bezüg= lich des Gewichtes, der Gestalt u. s. w. gleichartig seien; der Attractionskraft ber kleinsten Theilchen stehe eine auf die Ent= fernung berselben von einander hinwirkende Repulsionstraft entgegen, und diese werbe jett allgemein, und seiner Ansicht nach richtig, als burch bie Wärme ausgeübt betrachtet: eine Atmosphäre bes feinen Wärmestoffes umgebe stets bie Atome aller Körper und verhindere sie baran, in unmittelbare Berührung zu kommen. Und in berselben frühen Darlegung seines Systemes hat er ausgesprochen, mas er selbst als von ihm zu= erst angestrebt und geleistet betrachtete \*\*): Bei allen demischen Untersuchungen sei es mit Recht als ein wichtiger Segenstand angesehen worden, für Verbindungen das Busammensetzungs= verhältniß zu ermitteln, aber leiber habe auch bamit bie Forsch: ung ihren Abschluß gefunden, mahrend doch aus den Zusammensetzungsverhältnissen ber Verbindungen Folgerungen bezüglich ber relativen Gewichte ber kleinsten Theilchen ober Atome ber Körper hatten gezogen werben konnen, woraus sich wieberum

<sup>\*)</sup> A New System of Chemical Philosophy, Part I (London 1808), p. 141.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, p. 212.

barauf schließen lasse, in welcher Anzahl und mit welchem Sewichte die in anderen Verbindungen enthaltenen Atome diese zusammensetzen, so, daß weitere Untersuchungen unterstützt und geleitet und ihre Resultate berichtigt werden; eine Hauptaufgabe des von ihm jetzt vorgelegten Werkes sei der Nachweis, wie wichtig und vortheilhaft es sei, die relativen Gewichte der kleinsten Theilchen sowohl der einfachen als der zusammengesetzen Körper sestzustellen, die Zahl der einfachen elementaren Theilchen, welche ein zusammengesetzes Theilchen ausmachen, und die Zahl der weniger zusammengesetzen Theilchen, welche dei der Bildung eines compsicirter zusammengesetzen in dieses eingehen.

An die Lösung dieser Aufgabe, welche seitdem die Chemiker unablässig beschäftigt hat und bezüglich deren so verschieben= artige Ansichten aufgestellt worden sind, trat Dalton mit einer Zuversichtlichkeit heran, welche uns staunen macht. befähigte ihn sein ganz eigenthümlicher wissenschaftlicher Cha= ratter: mas dieser an starken Seiten zeigte und mas man an bemselben als Schwächen bezeichnen könnte. Wie Dalton frühe barauf angewiesen gewesen war, im Leben sich selbst seinen Weg zu machen, schlug er auch in ber Wissenschaft balb selbstständig eigene Bahnen ein. Er war Autodibakt, und umfassende Kenntniß bes von Anderen bereits Geleisteten kam ihm weniger zu, als festes Vertrauen auf bas von ihm selbst Gefundene; auf eigenen Füßen stand er, mas bie Ausführung ber Versuche betraf, welche ihm zu Ausgangspunkten für seine theoretischen Folgerungen bienten, wie bezüglich ber Erfassung ber letteren. Auf bem Gebiete ber Experimental=Chemie hat er viel gearbeitet. und er war bestrebt, sich hauptsächlich auf eigene Erkenntniß bes Thatsächlichen zu stützen \*). Was er an theoretischen An=

<sup>\*)</sup> Sagte Dalton boch selbst in der Borrede zu der, 1810 verdssentlichten zweiten Abtheilung des ersten Bandes seines neuen Systemes des chemischen Wissens, er sei so oft durch Vertrauen auf die von Anderen gefundenen Resultate irre geleitet worden, daß er sich entschlossen habe, so wenig als möglich zu schreiben was er nicht auf Grund eigener Versuche als sestgestellt betrachten könne.

sichten barlegte, gewann unzweifelhaft an Gewicht baburch, baß bie zu beutenden Thatsachen ihm nicht lediglich als durch Andere gefundene und beobachtete sondern burch selbstständige praktische Arbeiten bekannt, durch ihn bestätigt ober berichtigt, durch ihn theilweise erst entbeckt maren; wie benn ja fast stets bas Geltenb= machen wichtiger neuer theoretischer Lehren in der Chemie durch bas gleichzeitige Bekanntwerben neu entbeckter Thatsachen be= bingt ist und Speculationen, welche nicht mit ber Mittheilung solcher Thatsachen verknüpft sind, wenig Berücksichtigung finden und ohne Ginfluß bleiben. Sein Scharssinn ließ ihn bei ber Anstellung seiner Versuche, für welche er während der frucht= bringenbsten Zeit seines Lebens nur über beschränkte Hulfs= mittel verfügte, oft mehr die Vereinfachung ber Apparate und bes Verfahrens als die Erzielung möglichst scharfer Resultate ins Auge fassen, und bie Genauigkeit seiner quantitativen Bestimmungen steht ber, zu welcher Zeitgenossen von ihm bereits kamen, im Allgemeinen beträchtlich nach. Aber er war auch nicht allzu ängstlich in der Beurtheilung, innerhalb welcher Grenzen empirische Ermittelungen mit den Folgerungen aus theoretischen Ansichten — wenn diese von ihm selbst aufgestellte waren — übereinstimmen mussen, um bie letteren als wirklich bestehenbe nachzuweisen. Präciser als Dalton's Bersuche waren seine Schlußfolgerungen, und die letteren sind es, welche seinen Ramen zu einem in ber Geschichte unserer Wissenschaft so hoch stehenben gemacht haben. Oft ist bei ihm zu bewundern, wie kuhn und rasch, wie direct und klar er da, wo ihm eine Anzahl einzelner experimentaler Bestimmungen vorlag, Gemeinsames ober als Regelmäßigkeit sich Zeigendes ersah und ausfprach, und wie er verwideltere Fragen auf einfachere jurud: zuführen mußte; wie er zuversichtlich vorschritt in ber Beachtung Deffen, mas ihm eine Gesehmäßigkeit anzuzeigen unb ihr zu entsprechen schien, und wie er sich burch Seitenblicke auf Anberes, mas ihn von ber eingeschlagenen Bahn hatte ablenten können, nicht beirren ließ. An ben von ihm gefundenen allgemeineren Resultaten hielt er mit einer Babigfeit fest, welche ibn

das Vertrauen auf die Gültigkeit der ersteren auch da nicht verlieren ließ, wo die vorliegenden Beobachtungen seinen thes= retischen Ansichten nicht entsprachen sonbern eber entgegenstan-Haben gleich die Ergebnisse späterer Untersuchungen oft das Wesentliche des von ihm Behaupteten bestätigt, so schloß dies Beharren bei Dem, mas er einmal erfaßt und ausgesprochen hatte, boch andererseits auch ein, daß er wirklichen Berichtig= ungen und Erweiterungen ber von ihm aufgestellten Gate un= zugänglich blieb und bald mit dem Bordringen ber Wissenschaft nicht mehr Schritt hielt. Was naturgemäß ben meisten Chemikern zu Theil geworden ist, welche burch Geltendmachung neuer und wichtiger theoretischer Ansichten ber Wissenschaft einen mächtigen Anstoß gegeben haben und dann noch während längerer Zeit in ihr thätig geblieben sind: nachher die von ihnen zuerst geleitete Bewegung nicht mehr selbst weiter zu führen sondern gegen die Leistungen Anderer zuruckzubleiben, welche mit fri= schen Kräften bas von ben Ersteren Erreichte wieberum weiter zu bringen befähigt sind, — es trat für Dalton schon frühe ein; das erste Decennium dieses Jahrhunderts umschließt die Arbeiten dieses Forschers, welche einen so großen und dauern= ben Einfluß auf die Gestaltung ber Chemie ausgeübt haben, daß sogar die Behauptung ausgesprochen worden ist\*), die Chemie sei vor dieser Zeit und diesen Arbeiten gar nicht bazu berechtigt gewesen, eine Wissenschaft genannt zu werben.

Ueber diese Arbeiten Dalton's habe ich hier zu berichten, aber nicht über alle von ihm ausgeführten chemischen Untersuchungen und auch nicht über diesenigen, welche ber Physik und namentlich der Wärmelehre angehören und für die Geschichte dieses Zweiges des Wissens theilweise von so großer Bedeutung sind\*\*). In welcher Weise und über welche Zwischenstusen der

<sup>\*)</sup> Bon R. A. Smith a. S. 283 a. D., p. 1 u. 241.

<sup>\*\*)</sup> Bollständigeres, als ich hier über die Arbeiten Dalton's bringen barf, sindet sich in den S. 288 angeführten Schriften von W. C. henry und R. A. Smith.

Erkenntniß Dalton sich zu ber quantitativen Betrachtung ber atomistischen Constitution der Körper erhob, läßt sich aus den von ihm selbst veröffentlichten Mittheilungen nicht klar ersehen; was er an Grundlagen und Ausgangspunkten hierfür burch bie Wahrnehmung empirisch feststellbarer Regelmäßigkeiten in ben Zusammensetzungsverhältnissen chemischer Verbindungen er= worben hatte, findet sich in diesen Mittheilungen nicht etwa ge= sondert von den theoretischen Schlußfolgerungen angegeben, sondern in der Form von Beispielen für die Richtigkeit ber von ihm aufgestellten theoretischen Ansichten und von Conse= quenzen aus benselben. Auch bie Zeugnisse Anberer, nach ihren Beziehungen zu ihm als wohlunterrichtet betrachtet werben könnten, geben uns nicht übereinstimmenbe Auskunft barüber, welche Thatsachen ihn zu ber Erfassung seiner atomisti= schen Theorie zunächst veranlaßt haben. Aber Alles zusammen= genommen läßt wohl keinen Zweifel baran, bag Dalton, icon vorher ber atomistischen Betrachtungsweise zustimmenb, in ben Jahren 1803 und 1804 wesentlich durch die Erkenntniß bes Ge= setzes ber multiplen Proportionen bazu angeregt bie erste Ibee dieser Theorie gewonnen und die lettere bann rasch in ihren Grundzügen ausgebilbet hat.

Dalton's erste selbstständige Untersuchungen\*), 1793 versöffentlicht, betrafen meteorologische Gegenstände, namentlich auch den Dampsgehalt der Atmosphäre und die Frage, in welchem Zustande der Wasserdamps sich in der Luft besinde. Wenn Dalton selbst später ausgesprochen hat\*\*), daß in diesen Untersuchungen für ihn der Keim später entwickelter und als wichtig anerkannter Ansichten enthalten gewesen sei, so bezieht sich Dies wohl darauf, daß er hier den Wasserdamps als Gas mit den anderen gassörmigen Bestandtheilen der Luft gemengt, nicht chemisch mit ihnen vereinigt (in der Luft gelöst) betrachtete und daß er eine Vorstellung über das Gemengtsein der in der

<sup>\*)</sup> Meteorological Observations and Essays; Manchester 1793.

<sup>\*\*)</sup> Als er die vorstehend genannte Schrift 1834 fast ungeandert wieder herausgab.

Luft enthaltenen Gase an die Annahme, jedes berselben be= fiehe aus besonderen kleinsten Theilchen, anknüpfte. Bestimmter gestaltete sich ihm biese Ansicht in ben Untersuchungen über bie Constitution gemischter Gase, welche er zusammen mit anderen (barunter auch ber Erkenntniß ber gleichen Ausbehnung aller elastischen Flüssigkeiten burch bie Wärme) 1801 ber literarischen und naturforschenden Gesellschaft zu Manchester vorlegte, in dren Schriften sie bann veröffentlicht murben \*). Doch findet sich hier noch Nichts, was die Erfassung und Verfolgung bes Gebankens beträfe, die relativen Gewichte ber kleinsten Theil= den verschiebener Körper seien ermittelbar. Auch nicht in ber, ber genannten Gesellschaft 1802 vorgelegten \*\*) Arbeit über bas Berhältniß, nach welchem verschiebene Gase die Atmosphäre zu= jammensetzen, wenn auch barin die Berbindbarkeit zweier Körper nach festen und multiplen Proportionen besprochen wird; Dal= ton sagt hier im Anschlusse baran, daß nach seinen Versuchen bei bem Zusammenbringen von atmosphärischer Luft mit Stickoryd über Wasser sich ber in 100 Vol. Luft enthaltene Sauer= stoff je nach Verschiebenheit der Anstellung des Versuches mit 36 ober mit 72 Bol. Stickoryd unter Rücklassung von reinem Stickgas vereinige: es gehe hieraus hervor, daß die Elemente des Sauerstoffs sich mit einer gewissen Menge Stickoryd ober mit ber zweifachen Menge, aber nicht mit einer bazwischen lie= genben vereinigen können, im ersteren Falle zu Salpetersaure und in dem letzteren zu salpetriger Saure, welche beide Ver= bindungen aber auch, und zwar in wechselnden Verhältnissen, gleichzeitig entstehen können.

Weiter ging Dalton auch hier noch nicht. Das folgenbe Jahr, 1803, ist von ihm selbst später\*\*\*) als basjenige bezeichnet

<sup>&#</sup>x27;) Memoirs of the Literary and Philosophical Society of Manchester, Vol. V, p. 535; vgl. bei Smith a. S. 283 a D., p. 36.

<sup>⇔)</sup> Sie wurde in den Memoiren derselben, new series, Vol. I, p. 244 veröffentlicht; vgl. bei Smith a. S. 283 a. D., p. 43.

<sup>\*\*\*) 1808</sup> in ber Borrebe zu ber ersten Abtheilung seines neuen Spstemes bes chemischen Wissens.

worden, in welchem er allmälig zu den, die Wärme und bie chemischen Verbindungen betreffenden hauptsächlichsten Gesetzen gelangt sei, welche er barzulegen und zu erläutern habe. In einer Abhandlung über bie Absorption von Gasen durch Baffer und andere Flüssigkeiten, welche als vor der oben genannten Gesellschaft zu Manchester im October 1803 gelesen zwei Jahre später veröffentlicht murbe\*), finden sich die ersten Früchte bieser seiner Forschung. Die ungleiche Absorbirbarkeit verschiebe= ner Gase burch Wasser betrachtete Dalton hier als bavon abhangig, wie die kleinsten Theilchen ber verschiebenen Gase un= gleich schwer und aus ungleichen Anzahlen elementarer Atome ausammengesett seien. Die Untersuchung, welche relative Gewichte ben kleinsten Theilchen ber Körper zukommen, sei seines Wissens etwas ganz Neues; er habe sich mit ihr in ber letten Zeit mit bemerkenswerthem Erfolge beschäftigt, und wenn er auch auf das Princip seiner Forschung in dieser Abhandlung nicht eingehen könne, wolle er boch bie Resultate, soweit sie burch seine Versuche festgestellt zu sein scheinen, mittheilen. Dies that Dalton in einer "Tabelle ber relativen Gewichte ber kleinsten Theilchen gasförmiger und anderer Körper" \*\*), welche

<sup>\*\*)</sup> Diese erste Atomgewichtstabelle gab die folgenden Zahlen als die relativen Gewichte der kleinsten Theilchen der da genannten Körper ausdrückend:

Bafferstoff .	•	•	1	Stidorybul ·	13,7
Stidstoff .	•	•	4,2	Schwefel	14,4
Rohlenstoff .	•	•	4,3	Salpeterfäure .	15,2
Ammoniat .	•	•	5,2	Schwefelwafferstoff	15,4
Sauerstoff .	•	•	5,5	Rohlenfäure	15,3
Basser	•	•	6,5	Altohol	15,1
Phosphor .	•	•	7,2	Schweslige Saure	19,9
Phosphorwass	ersto	ff	8,2	Schwefelsäure	25,4
Stidoryd .	•	•	9,3	Sumpfgas	6,3
Aether	•	•	9,6	Delbilbenbes Gas	5,3
Rohlenoryd .	•	•	9,8		

<sup>\*)</sup> In den Memoiren der genannten Gesellschaft, new sories, Vol. I, p. 271; vgl. bei Henry a. S. 283 a. D., p. 56 und bei Smith a. S. 283 a. D., p. 45.

Tabelle, wenn auch fur einzelne ber in ihr genannten Gub= stanzen seine damaligen Ansichten über die atomistische Consti= tution berselben nicht unmittelbar ergebend, Das doch mit Bestimmtheit ersehen läßt, wie er ben Atomen ber Glemente be= stimmte, unter sich verschiebene Gewichte beilegte, mit welchen ausgestattet sie sich nach einfachen Zahlenverhältnissen zu Ber= bindungen vereinigen, für beren Atome die relativen Gewichte durch die Summen der Gewichte der in sie eingetretenen elementaren Atome gegeben sind; ersichtlich ist aus dieser Tabelle ferner, daß Dalton für die verschiedenen Berbindungen des Rohlenstoffs mit Wasserstoff ober mit Sauerstoff die Mengen eines ber letteren Elemente, welche mit berselben Quantität Kohlenstoff sich vereinigen, als in einfachen Verhältnissen unter einander stehend betrachtete, und die Bekanntschaft mit dem Geseze ber multiplen Proportionen geht auch aus bem bezüglich ber Sauerstoffverbindungen des Schwefels und wohl auch des Stickstoffs\*) Angegebenen hervor; wobei wir stets festzuhalten haben, daß das in dieser Tabelle Enthaltene uns nur als Beispiele für Dalton's allgemeine Ansichten abgebend und nicht banach, in wiefern richtige Ermittelungen erlangt waren, in Betracht kommt.

Ob diese Tabelle, und was als Einleitung zu ihr gesagt war, wirklich aus dem Jahre 1803 stamme oder nicht etwa der eben besprochenen Abhandlung in der Zwischenzeit dis zu ihrer Beröffentlichung (1805) nachträglich zugefügt worden sei, ist allerdings als ungewiß betrachtet worden. Es kommt jedoch wenig darauf an, schon sofern in dieser Zwischenzeit kein Ans derer über denselben Gegenstand Ansichten ausgesprochen hat, welche auf die Dalton's Einfluß hätten ausüben können.

<sup>\*)</sup> Rach den für Stickstoff und für Sauerstoff angenommenen Atomgewichten müßte allerdings das des Stickoryds zu 9,7 und nicht zu 9,3,
bas des Stickoryduls zu 13,9 und nicht zu 13,7 angegeben sein. Die
für diese Berbindungen in der Tabelle stehenden Zahlen sind vielleicht
underichtigt gebliebene Ergebnisse vorher von Dalton versuchter Annahmen für die Atomgewichte jener Elemente.

Dieser hat nachher\*) selbst bas Jahr 1803 als die Zeit ber Aufstellung ber in der Abhandlung über die Absorption der Gase gegebenen Atomgewichtstabelle genannt. Aber nach einer Angabe Thomson's \*\*) hätte Dalton im August 1804 bem Ersteren seine atomistische Theorie bargelegt und dabei mitge= theilt, daß er bei ber Untersuchung ber Zusammensetzung bes ölbildenden Gases und des Sumpfgases zu dieser Theorie ge= kommen sei: die Wahrnehmung, daß die in ben beiben Safen auf dieselbe Menge Kohlenstoff kommenden Mengen Wasserstoff in dem einfachen Verhältnisse von 1 zu 2 stehen, habe ihn zu der Betrachtungsweise geführt, die kleinsten Theilchen jener Ber= bindungen seien aus denen ihrer Elemente burch bas Zusammen= treten berselben im Verhältnisse von 1 zu 1 und von 1 zu 2 gebilbet; und Dalton selbst hat später \*\*\*) geaußert, erst bie Einführung und Anwendung ber atomistischen Theorie habe zu einer richtigen Vorstellung über die Constitution bes Sumpf= gases kommen lassen, welches er 1804 untersucht habe. An= bererseits hat Thom son auch angegeben +), für Dalton sei bie Bekanntschaft mit ber Zusammensetzung von Sauerstoffverbinb= ungen bes Stickstoffs die Grundlage seiner Theorie geworben. Die von Dalton an Thomson 1804 mitgetheilten Atomge= wichte mehrerer Glemente ++) sind indessen von den in der oben= besprochenen Tabelle enthaltenen ziemlich abweichend und zwar ben von Dalton selbst später veröffentlichten naber kommenb, so baß auch hiernach jene Tabelle als bereits früher entworfen, und was fie aussagt als boch wohl 1803 erfaßt anzusehen ist. — Daß biese Resultate von Dalton selbstständig gewonnen worben waren,

<sup>\*) 1820,</sup> in Thom son's Annals of Philosophy, T. XV, p. 133. Vgs. auch S. 291 f.

<sup>\*\*)</sup> History of Chemistry, Vol. II (London 1831), p. 289.

<sup>\*\*\*)</sup> In der, 18:0 veröffentlichten zweiten Abtheilung seines neuen Spstemes, p. 444.

<sup>†)</sup> Bgl bei henry a. S. 283 a. D., p. 80.

<sup>††)</sup> Für Wasserstoff 1, für Sauerstoff 6,5, für Kohlenstoff und für Stickstoss 5.

ift mir nicht zweifelhaft und wirb es mir auch nicht baburch, daß Dalton lange nachher einmal geäußert haben soll, ben Anstoß zu seinen auf die atomistische Theorie bezüglichen Be= trachtungen habe er durch die Bekanntschaft mit den von Richter bezüglich der Zusammensetzung der neutralen Salze erlangten Ergebnissen erhalten \*). Dalton's Forschungen, soweit wir bieselben bisher verfolgt haben, hatten eine ganz andere Classe von Verbindungen zum Gegenstand, als die, mit welcher sich Richter beschäftigt hatte: gasförmige ober boch verbampsbare Verbindungen, wie benn Dalton's atomistische Ansichten we= ientlich auf Vorstellungen über bie Constitution elastisch-flüssiger Körper beruhten; ich müßte nicht, was von Richter's Unter= iuhungen und bem durch ihn erlangten Resultate, daß bie Rentralisationsmengen der verschiedenen Basen und die der ver= idiebenen Sauren in constanten Verhältnissen stehen, einen Emfluß auf Das hätte ausüben können, was Dalton 1804 an Thomson mitgetheilt und 1805 veröffentlicht hat und was bie Erkenntniß einschloß, daß die Elemente sich zu ganz ver= idiedenartigen Verbindungen im Verhältnisse gewisser Gewichte Der einfacher Multipla bieser Gewichte vereinigen. Ginen Gin= kuß ber Resultate Richter's mußte aber allerdings Dalton ipiter empfinden, als er auch die Zusammensetzung der Salze mit in bas Bereich seiner Betrachtungen zog; benn ganz vor= tereitet war er, die Wichtigkeit jener Resultate für seine Be= trachtungsweise, und wie sieder Deutung im Sinne der atomistischen Iheorie fahig maren, alsbald zu erfassen; biesen Ginfluß, und Dig er die aus Richter's Bestimmungen abgeleiteten Reutra= Lationsgewichte nach bem Bekanntwerben mit ihnen \*\*) sofort 1/3 bas Verhältniß ber Atomgewichte ber Basen und Säuren erzebend aufgefaßt habe, wird er anerkannt haben. Gher konnte

<sup>\*)</sup> Bgl. bei Henry a. S. 283 a. D., p. 63 u. 84 und bei Smith a. E. 283 a. D., p. 214

<sup>\*\*)</sup> Bie es scheint mit Dem, was aus Richter's Untersuchungen dich Fischer 1802 zusammengestellt und von Berthollet in seiner demischen Statik wiedergegeben worden war; vgl. S. 276 ff.

man vermuthen, daß Dalton's Betrachtungen an die voraus=
gegangenen von W. Higgins (vgl. S. 282 ff.) angeknüpft håtten;
aber Nichts, und Dalton's Charakter am Wenigsten, veranlaßt
baran zu zweifeln, daß Dalton wirklich erst nach der Ber=
öffentlichung seiner Theorie mit den von Higgins geäußerten
Ansichten bekannt geworden ist\*).

Dalton war nach der S. 292 besprochenen kurzen Mittheilung nicht haftig, seine neue Betrachtungsweise ber demischen Berbindungen und ber Zusammensehungsverhältniffe berselben vollständiger zu veröffentlichen, und bie Grundzüge seiner Theorie murben ben Chemikern nicht durch ihn selbst sonbern durch Th. Thomson zuerst bekannt, welcher 1807\*\*) eine Stizze berselben auf Grund Dessen gab, was durch Dalton ihm bavon bekannt geworben Im Anfange bes Jahres 1808 brachte Thomson bie mar. Grundzüge ber Dalton'ichen Theorie als einer die Erhellung der dunkelsten Theile der Chemie in unerwarteter Beise versprechenden zur Kenntniß ber Königlichen Gesellschaft zu London, in einer Abhandlung über Oralfaure \*\*\*), in welcher er Beweise bafür mittheilte, bag bas Gesetz ber multiplen Proportionen sich auch für Salze bemähre; auf bieselbe Quantitat Base fand er in dem sauren oralsauren Kali sehr nahe eine zweifach so große Menge Säure als in bem neutralen, in einer ber aus Strontian und Dralfäure erhaltenen Berbindungen auf dieselbe Quantität Säure genau die zweifache Menge Base als in der Als Einzelfälle ber allgemeineren Wahrnehmung anberen. Dalton's, daß bei ber Bereinigung ber Bestandtheile von Berbindungen immer auf 1 Atom bes einen 1 Atom bes anberen tomme ober ber Mehrgehalt ber Verbindung an einem Bestandtheil burch ein einfaches Multiplum bes Atomgewichtes besfelben ausbrückbar sei, betrachtete Wollaston die Resultate ber bald nachher berselben Gesellschaft vorgelegten Untersuchung über

<sup>\*)</sup> Bgl. bei Henry a. G. 283 a. D., p. 78.

<sup>\*\*)</sup> In der dritten Auflage seines System of Chemistry.

<sup>\*\*\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1808, p. 63.

saure und basische Salze\*), in welcher er das Zutreffen bes Gesetzes ber multiplen Proportionen bei ben verschiebenen Berbindungen bes Kali's und bes Natrons mit Kohlensäure, Kali's mit Schwefelsaure und namentlich der drei Verbindungen bes Kali's mit Dralsaure erkannte, für welche lettere Salze er nachwies, daß die in ihnen auf dieselbe Quantität Rali kommen= ben Mengen Oralsäure sich unter einanber wie 1 zu 2 zu 4 verhalten. — Bon solchen Männern angenommen und burch biese Resultate noch weiter gestütt begann Dalton's atomistische Theorie zunächst in England beachtet zu werben, wenn auch nicht alle ausgezeichneteren Chemiker, welche bamals bort wirkten, ihr in ber von Dalt on gegebenen Form zustimmten sondern nur die in ihr ausgesprochenen empirisch nachweisbaren Regelmäßigkeiten Diejenigen aber, welche sich ihr an= als solche anerkannten. schlossen, ahnten, welcher Erweiterungen diese Theorie noch fähig sei; sprach boch Wollaston schon 1808 in der eben erwähnten Abhandlung die, für lange verfrühete Hoffnung aus: eine genaue Kenntniß ber relativen Gewichte ber elementaren Atome erlangt sei, werbe man sich nicht etwa nur mit ber Be= stimmung ber Zahlenverhältnisse begnügen können, nach welchen sie zu Verbindungen zusammentreten, sondern zur Erklärung ihrer Wirkungsweise eine geometrische Vorstellung zu gewinnen haben, wie sie nach den drei Dimensionen des Raumes an ein= ander gelagert seien.

Dalt on selbst gab eine etwas eingehendere Darlegung erst 1808, in der ersten Abtheilung seines neuen Systemes des chemischen Wissens, und selbst hier tritt, was er in dem Capitel über chemische Synthese über seine Theorie und die Anwendung derselben in der Chemie sagt, fast zurück gegen die in den vorbergehenden Capiteln über die Wärme und über die Constitution der Körper gegebenen aussührlicheren Erörterungen, welche vorzugsweise Physikalisches betreffen. In jenem Capitel über chemische Synthese leitet er auch nicht etwa seine Theorie aus den

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1808, p. 96.

stoff, Schwefel und Phosphor und die des Wasserstoffs mit ben vier letten Elementen, schließlich noch die firen Alkalien und die Erden abhandelte und bestrebt war, unter Anwendung der früher aufgestellten Regeln und gestützt auf die Kenntniß ber Zusammensetzung von Verbindungen, wie sich ihm dieselbe aus eigenen Versuchen und burch fritische Betrachtung ber von An= beren ausgeführten als bie mahrscheinlichste ergab, bie Atom= gewichte ber unzerlegbaren Körper und die atomistische Constitution ber Verbindungen abzuleiten \*). Schon hier zeigt sich inbessen bei Dalton ein Festhalten an einmal von ihm als zuverlässig betrachteten alteren Bestimmungen und ein gewisses Distrauen gegen bie, bie ersteren berichtigenben Resultate anberer späterer Forscher, und eine Abneigung, eine von einem Anderen gefundene allgemeinere Gesetmäßigkeit bezüglich ber Busammensetzung ber Rörper (namentlich bas von Gan-Lussac aufgefundene Berbinbungsgesetz für gasformige Körper) anzuerkennen: Gigenthumlichkeiten seines Charakters, welche ich bereits als für ibn ein balbiges Burudbleiben hinter bem Borschreiten ber Biffen= schaft bedingend besprochen habe. Stärker noch trat Dies bervor bei ber 1827 veröffentlichten, jum überwiegend großen Theile aber auch schon zehn bis sechs Jahre vorher gebruckten erften Abtheilung eines zweiten Banbes seines neuen Spstemes, in welcher er einfachere Metallverbindungen abhandelte; und auch seine anberen späteren, vereinzelt veröffentlichten Arbeiten tommen für die Entwickelung ber Chemie uns hier nicht mehr in Betracht.

Das Gebiet der Chemie, auf welches Dalton die Answendung seiner atomistischen Theorie zu der Zeit versuchen

<sup>&</sup>quot;) Die von Dalton hier mitgetheilte Atomgewichtstabelle für unzerlegbare Körper ist, 36 der letteren enthaltend, gegen die 1808 von
ihm veröffentlichte beträchtlich erweitert, durch das Hinzukommen von
Erden und Metallen, für welche er früher keine Bestimmungen gegeben
hatte; die vorher von ihm angenommenen Zahlen sinden sich dis auf wenige
(das Atomgewicht des Kohlenstoss ist jett = 5,4, das des Eisens = 50
gesett) wieder, aber mehrere der früher schon und der neu abgeleiteten
Atomgewichte werden ausdrücklich als noch fraglich bezeichnet.

tonnte, wo er auf bem Höhepunkte seiner Thatigkeit und seines Einflusses auf unsere Wissenschaft stand, nämlich bei ber Ausarbeitung ber ersten und ber zweiten Abtheilung seines neuen Systemes, — bas Gebiet ber Chemie mar seit ber Geltenbmachung ber Lavoisier'schen Lehren beträchtlich erweitert worden, und bessere Kenntniß vorher schon bearbeiteter Theile war durch die Untersuchungen vieler und geschickter Forscher erlangt. — La= voisier's Ansichten über die Zusammensetzung ber Körper, mas die Elemente der einfacheren Verbindungen und die Art der Zusammenfügung zusammengesetzterer aus einfacheren betraf, waren im Wesentlichen noch die herrschenden. Mehr diese Au= nichten vereinfachend als sie abandernd war, daß H. Davy von 1807 an die firen Alkalien als Oryde eigenthümlicher Metalle erkannte und biese Deutung der von ihm erlangten Versuchsnsultate gegen eine andere (vgl. S. 211 f.) mit Erfolg vertheidigte, und daß von 1808 an für die Erden eine ähnliche Zusammen= lezung nachgewiesen wurde; welchen Entbeckungen Dalton ba= mals aber noch kaum rückhaltlose und volle Beachtung schenkte. Die beträchtlich bie Kenntniß der Elemente, welche Lavoisier besessen hatte, inzwischen erweitert worden mar durch die zahl= reichen seitbem gemachten Entbeckungen eigenthümlicher unzerleg= barer Substanzen, geht aus bem S. 210 ff. Zusammengestellten bervor; aber die Grundgebanken, die Lavoisier dafür geleitet batten, welche Elemente man als existirend anzuerkennen habe, waren noch unerschüttert. Namentlich mar — wenn auch Manches als bagegen sprechend und andere Deutung zulassend bereits be= merkt war — bie Lehre Lavoisier's noch in Geltung, daß alle Sauren sauerstoffhaltig seien und in benjenigen Gauren, in welchen nicht ein Gehalt an mehreren anberen Elementen nachgewiesen werben könne, Gin Element — wenn es auch für nicht darstellbar sei — als das mit Sauerstoff vereinigte Radical ber Saure angenommen werben musse. Ein besonderes elementares Rabical ber Flußsäure, ein solches ber Salzfäure wurde bemgemäß auch angenommen; erft 1810 begann bie Bestreitung des Sauerstoffgehaltes dieser Säuren, also erst nach

ber Zeit, für welche bas Dalton vorliegende Material einiger= maßen zu übersehen uns jett von Wichtigkeit mare, und keinen Antheil an der besseren Erkenntniß bezüglich der Constitution jener Säuren hat Dalton's in biesem Jahre geäußerte, auf die von ihm damals abgeleiteten Atomgewichte derselben basirte Vermuthung, beibe Säuren möchten höhere Orybationsstufen bes Wasserstoffs als bas Wasser sein. — Was für die Be= festigung ber Ansicht, daß die eigentlichen demischen Verbindungen nach festen Proportionen zusammengesett sind, und an Vor= arbeiten für die Erkenntniß der bei einzelnen Classen solcher Berbindungen statthabenben Regelmäßigkeiten in ben Busammen= setungsverhältnissen bis zu Dalton's Beschäftigung mit biesem Gegenstande geleistet war, habe ich schon in dem Vorhergehenden besprochen. — Aber ganz hauptsächlich war bie Chemie bereichert worden durch Untersuchungen, welche die experimentale Erforschung einzelner Körper, ihres Verhaltens, ihrer Zusammensegung zum Gegenstande hatten: für eine große Anzahl von Berbindungen, natürlich vorkommenden und künstlich darzustellenden, ist in jener Zeit jest noch Anerkanntes und jest noch zu Beachtenbes gearbeitet worben. Vorzugsweise gehörten die Körper, beren Kenntniß bamals erhebliche Förberung erfuhr, ber Mi= neralchemie an, und die von früher her überkommene Praponberanz Dessen, mas der unorganischen Chemie zugerechnet murde, gegenüber ber organischen Chemie fand für langer noch barin Befestigung, wie die Hulfsmittel ber Wissenschaft für die Losung ber Aufgaben ber ersteren Abtheilung in ausreichenberer Beise ausgebildet maren als für die der letteren. — Eine vollständigere Aufzählung ber in jener Zeit ausgeführten Arbeiten zu geben, ware mit bem Plane bes vorliegenben Buches nicht vereinbar; aber unterlassen möchte ich boch auch nicht, die hauptsächlichsten Resultate ober wenigstens die Richtung berselben anzubeuten, wie unvollkommen ein solcher Versuch auch ausfallen mag bei ber Schwierigkeit, in ber Auswahl bes als besonbers wichtig hier Anzuführenden die richtigen Grenzen einzuhalten.

Der Sauerstoff murbe noch, wie zu Lavoisier's Zeit,

unter ben chemischen Elementen als bas vornehmste betrachtet. Daß nicht er ausschließlich Verbrennungen bewirke, war zwar schon 1793 burch Beobachtungen bargethan worden, nach welchen auch sauerstofffreie Substanzen (Metalle und Schwefel z. B. nach ben Versuchen Deiman's und ber gleich zu nennenben anderen holländischen Chemiker) bei Abwesenheit von Sauerstoff burch ihre Vereinigung Feuererscheinung hervorbringen konnen, und in dem Anfange bieses Jahrhunderts durch bedeutende Che= miker, Berthollet z. B., anerkannt. Aber zu Allem, was die Untersuchung ber Sauerstoffverbindungen als bas Wichtigste in ber Chemie hatte betrachten lassen, kam jetzt auch noch, wie ge= rabe an die Erforschung bieser Verbindungen die Entscheibung der Frage bezüglich der Constanz chemischer Proportionen an= lehnte und in ihr sich Material für weiter gehende Erkenntniß der diese Proportionen beherrschenden Regelmäßigkeiten vor= bereitete.

Von einfacheren Verbindungen bes Kohlenstoffs war bas Rohlenoryd burch Cruitshant's und burch Clement und Desormes' Untersuchungen seit 1800 seiner Zusammensetzung nach richtig erkannt. Von gasförmigen Verbindungen des Kohlen= ftoffs mit Wasserstoff war das Sumpfgas zwar schon frühe beachtet, die Kenntniß seiner Zusammensetzung war jedoch während längerer Zeit ungenügend geblieben; bas aus Weingeist mittelst Somefelsäure bargestellte brennbare Gas hatten aber Deiman, Paets van Troostwijk, Bondt und Lauwerenburgh ihon 1795 als nur Kohlenstoff und Wasserstoff enthaltend erkannt, und von ben Eigenschaften besselben namentlich auch bie, Chlor eine dlige Verbindung (die mit Erinnerung an die eben= genannten Forscher so lange als "Del ber holländischen Chemiker" bezeichnete) zu bilben, welche Eigenschaft bieses Gases bazu Ver= anlassung gegeben hat, es als das ölbilbende zu benennen; welche Wichtigkeit der von Dalton 1804 ausgeführten Unter= suchung dieser beiben Kohlenwasserstoffe für die Aufstellung der atomistischen Theorie zukam, wurde S. 294 erwähnt. war aber in der jett zu betrachtenden Zeit über Verbindungen 20pp, Entwidelung ber Chemie. 20

304

aus Kohlenstoff und Wasserstoff wenig Richtiges festgestellt; für weitaus die meisten ber mit so einfacher Zusammensetzung begabten Körper mar noch Nichts über biese bekannt, mahrenb man andererseits eine so einfache Zusammensetzung Körpern zuschrieb, welche auch Sauerstoff in sich enthalten: Lavoisier's analytische Resultate, welche ihn Baumol und Wachs als nur Rohlenstoff und Wasserstoff enthaltend hatten betrachten lassen, waren noch nicht berichtigt, und Dalton's Vermuthungen über bie Zusammensetzung bes wasserfreien Alkohols verirrten sich 1808 bahin, auch in diesem einen Kohlenwasserstoff zu sehen. — Welche Elemente neben Kohlenstoff in die Zusammensetzung ber s. g. organischen Verbindungen eingehen, war im Allgemeinen burch Lavoisier richtig erkannt, aber bag boch noch bie qua= litative Zusammensetzung selbst wichtigerer organischer Verbind= ungen nur unsicher erforscht mar, geht aus bem Borftebenben hervor; und über die quantitative Zusammensetzung weitaus ber meisten solchen Verbindungen mußte man Richts, währenb man die der wenigen unrichtig annahm, für welche in dieser Richtung angestellte Versuche vorlagen. Zurückstehend waren auch, was die Entbeckung wichtiger eigenthumlicher Substanzen betraf, die Leistungen auf dem Felde der organischen Chemie; ber reichen Ernbte gegenüber, welche Scheele hier gehalten hatte (vgl. S. 80 f.), erscheint bas burch Andere in der nächste folgenben Zeit Gefundene als burftigere Aehrenlese. haben wir uns baran zu erinnern, bag in jener Zeit wichtige organische Verbindungen zuerst rein bargestellt ober überhaupt zuerst bekannt murben — z. B. ber masserfreie Alkohol burch Lowit 1796, ber Harnstoff burch Fourcrop und Bauquelin 1799, knallsaure Salze durch E. Howard 1800 und Brugnatelli 1802 -, bag man bamals lernte, außer verichiebenen organischen Sauren auch anbere unter sich abnliche organische Substanzen, zuerst ober boch mit größerer Sicherheit als früher, zu unterscheiben - ich erinnere baran, bag Lowig 1792 und Proust 1802 ben Traubenzucker von bem Rohrzucker, außerbem auch Lowit 1792 und Deneur 1799 ben Schleim.

juder als eine besonbere Zuckerart unterschieben —, und baß bie demische Geschichte früher bereits bekannt gewesener Substanzen erheblich erweitert wurde; aber länger bei Einzelangaben hierüber zu verweilen liegt kein genügender Grund vor. — leber die Beziehungen verschiedenartiger organischer Substanzen unter einander war wenig erkannt. Anzuerkennen ist, wie Lasvoisier's Theorie der geistigen Gährung des Zuckers trot der mangelhaften Ermittelung der Zusammensehung der dabei in Betracht kommenden Substanzen schon der Wahrheit sich näherte, aber auch daran zu benken, daß die während der jetzt zu bestrachtenden Zeit ausgeführten Untersuchungen über den Alkohol und den Aether nicht einmal zu der Feststellung der bereits früher (vgl. S. 100) geahnt gewesenen Wahrheit sührten, daß der letztere aus dem ersteren in Folge des Austretens von Basserstoff und Sauerstoff in der Form von Wasser entsteht.

Bon ben zahlreichen Orybationsstufen bes Schwefels unb beren Berbindungen, welche später so viele Chemiker beschäftigt haben, waren nur bie zwei früher bereits unterschiedenen Säuren: bie schwestige Säure und die Schwefelsäure, und die Salze der= selben bamals schon in der Art betrachtet, welche danu so lange bie geltende geblieben ist; aber für die Bekanntschaft mit den nachher als unterschwefligsaure Salze bezeichneten Verbindungen waren namentlich burch Vauquelin 1800 auch schon erhebliche Anhaltspunkte gewonnen. Für die von Lampadius 1796 zu= erst erhaltene, jetzt als Schwefelkohlenstoff bezeichnete Flüssigkeit führten die von diesem Chemiker 1803 und die von A. Berthollet 1807 angestellten Untersuchungen zu der Ansicht, die= selbe bestehe ans Schwesel und Wasserstoff, und erst später er= hielt das Rejultat ber von Clément und Désormes 1802 ausgeführten Versuche, welche Schwefel und Kohlenstoff als die Bestandtheile ergaben, Bestätigung und Anerkennung. Für viele Schwefelmetalle war das chemische Wissen gegen früher erheblich erweitert; hier mag nur baran erinnert werden, wie Proust auch auf die Untersuchung von Schwefelmetallen seine Erkenntniß der bestimmten resp. sprungweise sich ändernden Zusammen= 20\*

setzungsverhältnisse ber demischen Verbindungen stütte (vgl. S. 226 ff.), und daß berselbe Forscher im Anfange dieses Jahr= hunberts für mehrere Schwefelmetalle bie Abwesenheit bes ba= mals barin noch angenommenen Sauerstoffs barthat, allerbings für einzelne noch an demselben Irrthum festhaltenb, welchen er für andere berichtigte. — Die Existenz einer Saure bes Phosphors, welche sauerstoffarmer als die Phosphorsaure ist, hatte schon Lavoisier angenommen, aber auch Fourcrop und Bauquelin's über die erstere Saure 1797 ausgeführte Untersuchung lehrte die phosphorige Saure und ihre Verbindungen noch nicht im reinen Zustanbe kennen. Phosphormasserstoff murbe als selbstentzundliches Gas bereits 1783 burch Gen= gembre und 1784 burch Kirwan, als nicht selbstentzundliches 1790 burch Pelletier bargestellt, und die Zusammensetzung dieser Verbindung war bereits im Anfange unseres Jahrhunderts richtig beurtheilt. Die Kenntniß ber Phosphormetalle erweiterte ber letztgenannte Chemiker von 1788 an. — Die Salzsäure wurde, wie S. 301 noch einmal zu erinnern mar, als bie Sauerstoffverbindung eines für sich nicht barstellbaren Rabicals betrachtet (welche Behauptungen und Vorstellungen bezüglich bes letteren geäußert murben, ohne aber erheblichen Ginfluß aus: zuüben, kann ich hier nicht besprechen); bag ber später als Chlor benannte Körper eine an Sauerstoff noch reichere Berbindung desselben Radicals und als orydirte Salzsäure zu bezeichnen sei, schienen Berthollet's 1785 und 1786 ausgeführte Untersuchungen festzustellen; bie letteren führten auch zu ber Entbeckung ber Salze einer noch mehr Sauerstoff enthaltenben Saure: ber bamals als überorybirte Salzfaure bezeichneten Chlorsaure, welche Salze bann von Chenevir, 1802, genauer untersucht wurden (babei wurden auch bereits einzelne Wahrnehmungen gemacht, welche niedrigere Orybationsstufen bes Chlors betreffen und später erst bessere Deutung fanben). Daran, bag bas salzsaure Gas eine Sauerstoffverbindung sei, hielt man auch noch fest, als W. Henry 1800 fanb, bag aus bem getrockneten, über Quechsilber abgesperrten Gas bei ber

Einwirkung electrischer Funken Wasserstoff frei wird; die Anssicht wurde jetzt ausgesprochen und geglaubt, daß auch das sorgsältigst getrocknete salzsaure Gas noch eine gewisse Wenge Wasser chemisch gebunden enthalte. Die weitere Verfolgung der Frage über die Beziehung zwischen der Salzsäure und dem Chlor und über die Constitution dieser beiden Körper und der von ihnen sich ableitenden Substanzen brachte Umgestaltung allgemeiner chemischer Lehren von großer Wichtigkeit; aber es geschah Dieserst nach der Zeit, für welche ich hier eine stüchtige Betrachtung Dessen versuche, was als hauptsächlichster Zuwachs zu dem früher bereits erlangten chemischen Wissen hinzukam.

Sehr kurz muß ich mich bezüglich ber Resultate fassen, welche in dieser Zeit für metallische Substanzen und Verbind= ungen derselben gewonnen worden sind. An die Erkenntniß der Metalle der Alkalien und Erben habe ich bereits S. 211 f. und 301 erinnert; daß die ätzenden firen Alkalien glühend geschmolzen, in bem Zustande in welchem sie bis bahin als masser= freie betrachtet worben waren, noch Wasser enthalten, fanden Darcet und Berthollet 1808. Gerabe nur unter Berweisung auf Das, mas S. 212 f. über die Auffindung eigen= thumlicher Erben und neuer Metalle innerhalb jener Zeit ge= fagt wurde, kann ich barauf hindeuten, welche Zahl von Ber= bindungen dieser jett zuerst unterschiedenen Substanzen in dem Rachweise ber Eigenthümlichkeit berselben burch bie Entbecker und durch Andere, deren Arbeiten benen ber Ersteren sich an= ichlossen, bekannt murbe; eine gebrangtere Angabe von Ginzeln= beiten wurde hier noch ungenügender sein, als das in dem Bor= bergebenden für andere Berbindungen Gegebene, und eine auß= führlichere murbe in hier unzulässiger Weise umfangreich werben. Richt anders ist es, was die Arbeiten über Verbindungen länger schon bekannter Metalle, und namentlich bes Antimons, bes Zinns, bes Blei's, bes Eisens, bes Kobalts, bes Nickels, bes Rupfers, des Quecksilbers, des Goldes in jener Zeit betrifft. Manches auf Verbindungen dieser Metalle Bezügliche ist bereits im Vorhergehenden in Erinnerung gebracht worden, da wo von

ben anderen Bestandtheilen berselben bie Rebe mar Untersuchungen gebacht murbe, an welche sich bie Aufstellung ober Bertheibigung allgemeinerer Ansichten knupfte; weniger lehrreich ware für unsere Betrachtung bie Aufzählung ber Chemiker, welche sich mit ber Darstellung ber Berbinbungen bieser Metalle, mit ber Unterscheidung solcher, die aus den nämlichen Elementen bestehen, und mit Versuchen zur Feststellung ber Ausammensetzung bieser Verbindungen gegen bas Ende bes vor= hergehenden und in den ersten Jahren unseres Jahrhunderts beschäftigten, und in dieser Aufzählung murben einzelne Ramen häufig wiederkehren: vor allen der Name des unermüdlichen Proust, bann aber auch bie Namen Pelletier, Bucholz, Thénard und andere. Ich versuche nicht, die Arbeiten, welche jene Metalle betreffen, in einer vollständigeren Liste zusammen= zustellen ober auf sie, wo ihrer bereits in bem Vorhergebenben gebacht ist, hier noch einmal zu verweisen. Und für unseren Aweck muß ich es auch babei bewenden lassen, bezüglich bes Vorschreitens der Kenntniß des Platins und seiner Berbindungen zu bieser Zeit an die S. 213 gemachten Angaben über die Ent= bedung solcher Metalle, welche bas Platin begleiten, zu erinnern; wieberum war auch hier ber Nachweis ber Gigenthumlichkeit jebes neu aufgefundenen Metalles auf besserer Erkenntnig bes Verhaltens und ber Verbindungen bieses Metalles und ber schon porher bekannten, von welchen es zu unterscheiben mar, beruhenb.

Arbeiten, welche in der Zeit nach Lavoisier dis gegen das Ende des ersten Decenniums unseres Jahrhunderts der Erweiterung der Chemie zu Sute kamen, und Einzelnes, was größeren Einfluß auf die Ausdildung allgemeinerer chemischer Lehren ausübte, wird von uns später noch in etwas eingehenderer Berichterstattung in Betracht zu ziehen sein. Aber selbst so, wie er hier versucht werden konnte, zeigt uns dieser Rückblick boch einigermaßen, nach wie vielerlei Richtungen hin das chemische Wissen damals Vervollständigungen und Berichtigungen erhielt:

vor Allem auf bem Gebiete ber unorganischen Chemie. Was die auf Mineralien bezüglichen Untersuchungen, beren vorzügslichster ich bereits S. 223 f. erwähnt habe, was die auf abgesichtene ober künstlich bargestellte Substanzen gerichteten über bas Verhalten ber Körper und die Zusammensetzung von Versbindungen ergeben hatten, wurde auch schon in, für ihre Zeit recht guten Lehrbüchern zusammengefaßt, welche wiederum hier nicht einzeln zu nennen sind.

Weniger genügend war die systematische Bearbeitung der hemischen Analyse vorgeschritten, und auf die Ginzeluntersuch= ungen bebeutender Analytiker war Der, welcher in dieser Richtung des experimentalen Forschens sich mit Benutung des bereits Gearbeiteten weiter ausbilden wollte, hingewiesen. Aber die Resultate auch solcher Chemiker, welche großen Ruf als Analytiker besaßen und dieselbe Aufgabe bearbeiteten, paßten oft mur wenig zusammen. Die Anwendung jeder anderen theo= retischen Controle, als ber, daß die Summe ber für die Bestand= theile einer Berbindung gefundenen Gewichte bem der letzteren entsprechen musse, war ben Analytikern jener Zeit fremb, unb auch diese Controle war in der großen Zahl von Fällen nicht anwendbar, in welchen die Menge eines Bestandtheiles nicht direct ermittelt sondern nur aus der Differenz erschlossen wurde; selbst was Richter von 1791 an für die Controle der bezüglich der Zusammensetzung der neutralen Salze erhaltenen Bestimm= ungen erkannt, was er 1795 (vgl. S. 262) als einen wahren Probirstein für solche Bestimmungen den Chemikern dargeboten hatte, fand bei Diesen so wenig Beachtung, wie wir aus bem früher (S. 267 ff.) Berichteten zu ersehen hatten. Neue Analysen vorher schon untersuchter Verbindungen wurden jest mit größerer Sorgfalt ausgeführt und ergaben genauere Resultate als bie älteren, aber auch Resultate, welche von benen Richter's oft beträchtlich abwichen; meistens war bie Ableitung bes Zusammen= setzungsverhältnisses einer Verbindung, auch eines Neutralsalzes, ausschließlich auf die Untersuchung der einzelnen Verbindung beschränkt, nicht burch die Vergleichung mit den für andere

Berbindungen erhaltenen Resultaten controlirt, und selten nur begegnen wir in jener Zeit einer Benutzung des für die Festsstellung der Zusammensetzung neutraler Salze von Richter empsohlenen Prüfungsprincips\*). Den Belegen für die von Richter angegebenen Sesetzmäßigkeiten konnte man bald selbst den Vorwurf machen, daß sie nicht die richtige Zusammensetzung der betreffenden Verbindungen angeben.

Die Gesetmäßigkeiten, welche Dalton in ber Aufstellung seiner atomistischen Theorie aussprach, stützten sich zunächst nur auf verhältnismäßig wenige Verbindungen, beren Zusammen= setzung etwas sicherer erforscht war, und hier waren auch bie Beziehungen zwischen ben Zusammensetzungen gewisser Berbind= ungen richtiger ersehen, als die Zusammensehungen ber leteren, einzeln genommen, festgestellt maren; es gehörte Dalton's umfassender, auf bas Ganze seiner Theorie und der Consequenzen aus ihr gerichteter und bei Vergleichung der letzteren mit den vorliegenden experimentalen Bestimmungen nicht etwa durch Glauben an große Genauigkeit ber letteren befangener Blick bazu, zu ersehen, mas wir noch als die Zusammensetzung ber eigentlichen demischen Berbindungen beherrschenb anerkennen. Daß die Bestandtheile solcher Verbindungen immer im Verhält= nisse bestimmter Gewichte ober einfacher Multipla berselben zu= sammengefügt finb, sprach Dalton, wie ich schon früher hervorgehoben habe, als etwas aus seiner atomistischen Theorie Folgenbes aus, baran bie Erörterung knupfenb, bag bas von ihm und Anderen über die Zusammensetzung der Berbindungen Gefundene diese Folgerung als zutreffend nachweise ober boch mit ihr verträglich sei. Welche Genauigkeit biesen experimentalen

<sup>\*)</sup> Bie z. B. in B. Rose's 1805 (Gehlen's neues allgemeines Journal der Chemie, VI. Band, &. 22) veröffentlichter Untersuchung über das Bestandtheilsverhältniß der salzsauren Reutralsalze, wo die Zuderlässigkeit der für salzsauren Baryt, schweselsaures Ratron, salzsaures Ratron und schweselsauren Baryt gefundenen Zusammensehungsverhältnisse auch daran gezeigt wurde, daß dieselben der Fortdauer der Reutralität bei der Umsehung der beiden ersten Salze zu den beiden letzen entsprechen.

Daten zukam, läßt sich minbestens einigermaßen burch Betracht= ung ber von ihm ben Elementen beigelegten Atomgewichte unb ber für die Verbindungen angenommenen atomistischen Formeln (vgl. S. 299, Anmerk.) beurtheilen. Und da finden wir es wohl begreiflich, weßhalb Dalton den Weg der Deduction und nicht den der Induction bei der Darlegung Dessen ein= schlug, was für die quantitative Zusammensetzung der Körper als Gesetz gelte und sich in gewissen Regelmäßigkeiten zu er= kennen gebe; die Zusammensetzungsverhältnisse ber größeren Zahl von Berbindungen waren zu wenig genau ermittelt, als daß von ihnen aus mit einiger Sicherheit die Regelmäßigkeiten hatten nachgewiesen werben konnen, bie als allgemein gultige jestzustellen gewesen maren, um an der Eristenz der sie zu= sammenfassenben, burch Dalton's Theorie ausgesprochenen Gesehmäßigkeit keinen Zweifel zu lassen. Eine Kritik ber Dalton'ichen Lehre, welche für eine Reihe von Berbindungen bie von bebeutenben Chemikern gefundenen Zusammensetzungs= verhältnisse als die wirklich statthabenden angenommen hätte und von ihnen ausgegangen ware, hatte die Consequenzen aus jener Lehre als häufig nicht zutreffend mit minbestens eben so viel Berechtigung nachweisen können, als die war, mit welcher Dalton 1810 bas Geset Gan=Lussac's bezüglich ber Berbindung der Gase nach einfachen Volumverhältnissen als ein erfahrungsgemäß nicht statthabenbes zurückweisen zu sollen glaubte. — Dafür, daß bas Gesetz ber festen Proportionen, so wie es in Dalton's Theorie enthalten war, als ein un= zweifelhaftes und für alle weiteren Untersuchungen über die quantitative Zusammensetzung ber chemischen Verbindungen maß= gebenbes anerkannt werbe, war es nothwendig, bag es auch burch inductive Beweisführung als ein überall, wo die Zu= sammensetzung sich genau ermitteln läßt, scharf gultiges nachge= wiesen werbe. Das Lettere gethan zu haben, ist unter ben zahl= reichen großen Leistungen Berzelius' wohl bie hervorragenbste.

Während langer Zeit und nach vielfachen Richtungen ist

3. 3. Bergelius (1779-1848) für bie Chemie mit größtem Erfolge thatig gewesen. An seinen Namen knupft sich nicht, wie an ben seines Vorgängers Lavoisier, bie Erinnerung an ben Umsturz eines vorher herrschend gewesenen Systemes und ben Aufbau eines neuen, und nicht einmal wie an ben seines Zeit= genossen S. Davy, bessen Ginfluß auf bie Ansichten über bie Busammensetzung ber Säuren und ber Salze uns später beschäftigen wirb, bie Erinnerung an bie Wiberlegung gewissex Lehren, welche als funbamentale betrachtet waren, in bem Sinne bes Nachweises, baß sie keineswegs allgemein gultige seien. Wohl aber knüpft sich an ben Namen Berzelius' die Erinner= ung, wie bieser große Forscher in ruhigem Anschluß an bas porher schon in der Chemie für mahr Gehaltene bieses Gebiet bes Wissens nach jeber Seite hin erweiterte und überall ver= vollständigte und befestigte; wie er selbstständig, und mit größerer Schärfe und in weiterem Umfang als irgend einer geiner Zeit= genossen bie Beweisführung für wichtigste allgemeine Lehren unserer Wissenschaft gab; wie er bas empirisch Erkannte vollständig und geordnet zusammenzufassen und durch theoretische Vorstellungen zu verknüpfen wußte, welche als ben Anforberungen ber bamaligen Zeit entsprechenb von ben Meisten aner= kannt murben. In den verschiebensten Partien ber Chemie hat er sich burch experimentale Arbeiten ausgezeichnet, welche die Geschichte bieser Wissenschaft immer als Hauptstufen ber auf= steigenben Erkenntniß abgebend betrachten wirb. Unvergessen wird bleiben, mas er für die Ausbildung der Analyse unor= ganischer Körper gethan hat: in ber Ginführung vervolltomme neter Verfahren wie in ber Erzielung genauerer Resultate, auch in ber Auffindung bis bahin übersehener unzerlegbarer Gubstanzen, wie benn an ihn schon S. 212 f. bei ben Angaben über die Entbedung bes Ceriums, bes Thoriums und bes Gelens zu erinnern mar; unvergessen, wie viele Berbinbungen burch ihn zuerst ober besser bekannt geworben sind: so z. B. burch seine Untersuchungen über bas Selen (1818), über bie Berbindungen, welche man als geschwefelte Alkalien bezeichnet

hatte, (1821) und über die s. g. Schwefelsalze (1825 u. 1826), über Fluorverbindungen (1823 u. 1824), welche ihm auch Mittel abgaben, mehrere bis dahin nicht für sich bargestellte Elemente zu isoliren, über bas Platin und die es begleitenden Metalle (1828), über das Banadium (1830), über das Tellur (1831— 1833), der Menge der anderen hierhergehörigen Arbeiten nicht Eine große Zahl von Mineralien hat er, und zu gebenken. viele zuerst genauer, analysirt, und in seiner Arbeit über die Meteorsteine (1834) die Bestandtheile derselben besser kennen gelehrt, als Dies vorher ber Fall war. Wie weit abstehenb ihrem Gegenstande nach waren biese Untersuchungen von benen aus bem Bereiche ber Thierchemie, mit welchen Berzelius sich icon frühe beschäftigte und benen er noch später wiederholt einen Theil seiner Arbeitskraft zuwendete; wie verschieben wie= berum sind die Untersuchungen, welche die Kenntniß ber Zu= sammensetzung und bes Berhaltens bestimmter organischer Ber= bindungen -zur Aufgabe hatten, und die von ihm gemeinsam mit hisinger 1803 veröffentlichte Arbeit über die Wirkung ber electrischen Säule auf Salzlösungen, burch welche sein Name zuerst ben Naturforschern bekannt wurde. Ginzelne unter den mannigfaltigen Untersuchungen Berzelius', beren vollständi= gere Aufzählung hier nicht gegeben werden kann, sind in bem Folgenden eingehender zu besprechen. Hier aber ist im Allge= meinen barauf hinzuweisen, wie er mit ber Ausführung so zahl= reicher experimentaler Arbeiten die Erfassung und Vertretung theoretischer Ansichten in einer Weise verband, welche mahrend längerer Zeit seine Autorität auch in dieser Richtung fast allge= mein anerkannt sein ließ, während später die Zulässigkeit eines großen Theiles dieser Ansichten bestritten murbe.

Berzelius' theoretische Ansichten schlossen sich, namentlich auch was die näheren Bestandtheile in complicirter zusammen= gesetzen Berbindungen betraf, zunächst an die vorher schon in Geltung gewesenen an, und als eine Vervollständigung dieser Lehren über die Zusammensetzung der Körper erschien, was er bezüglich der letzteren seststellte und als der atomistischen Theorie entsprechend nachwies, und als eine weiter gehende theoretische Begründung dieser Lehren, was er in der electrochemischen Theorie zu finden und zu geben glaubte. Gin innerer Zusam= menhang war für alle theoretischen Lehren Berzelius' vor= handen, und wie diese in der Zeit, wo er der Höhe seines Gin= flusses auf die Chemie zustrebte, — in dem zweiten Decennium dieses Jahrhunderts — allem thatsächlich Festgestellten in dieser Wissenschaft entsprachen, konnten sie als der letzteren für die damals erreichte Entwickelung derselben genügend betrachtet werden. Berzelius hielt es für nothwendig, daß eine theo= retische Ansicht eine allgemein gültige sei: für solche Verbind= ungen 3. B., welche ihrer Bildung und ihrem Verhalten nach Alehulichkeit zeigen, diejenige Ausicht bezüglich ber Zusammen= setzung derselben festzuhalten sei, welche diese Verbindungen als analog zusammengesetzte ober die Gleichartigkeit ihres Verhal= tens als auf etwas Gemeinsamem in der Zusammensetzung Beruhendes auffaßt. Er hat dieses Prinzip sehr festgehalten, auch nachdem er in Einzelfällen -- ber Lehre von den Gäuren und ben Salzen 3. B. — zu der Einsicht gekommen war, es lasse sich nicht so durchgreifend aufrecht halten, wie er es lange, länger als fast alle anderen Chemiter, zu thun versucht hatte. Die Einheit in der Theorie der Chemie stand ihm sehr hoch, und diese betrachtete er als gewahrt durch das Beharren bei den Aussichten, welche sich ihm als die wahrscheinlichsten ergeben Bei der Aufstellung theoretischer Ansichten war Ber= zelius oft ganz Dessen sich bewuft gewesen, was sie noch Unsicheres haben: bei Keinem mehr, als gerade bei ihm, hat dann sich bewährt, was er selbst ausgesprochen hat\*): daß die Gewohnheit oft zu der vollkommensten lleberzeugung von der Richtigkeit einer solchen Ansicht führe, die Schwächen berselben übersehen lasse, und unfähig mache, das gegen sie Sprechende

<sup>\*)</sup> Schon 1818 — mit Bezugnahme darauf, wie hartnäckig die Anshänger der Phlogistontheorie an dieser festhielten und sich gegen die Ansnahme des Lavoisier schen Enstemes sträubten — in seinem Bersuch über die Theorie der chemischen Proportionen.

anzuerkennen. Aber für Keinen auch war bazu stärkere Veranlassung gegeben, von ihm aufgestellte Ansichten als mehr unb mehr sich befestigenbe zu betrachten, als für Berzelius: ba= nach nicht nur, wie sie noch mit späteren Erweiterungen bes demischen Wissens in Einklang standen ober biese ihnen entiprechende Auslegung zuzulassen schienen, sondern auch danach, wie diesen Ansichten die Zustimmung der Meisten mahrend längerer Zeit zu Theil geworben ift. Was etwa einer solchen Ansicht an Begründung mangelte, schien ersetzt burch bie Consequenz, mit welcher sie in Anwendung gebracht murbe, und baburch, wie ausreichend sie sich für allgemeinere Auffassung bes Thatsächlichen erwies; und geförbert wurde noch die An= nahme ber von Berzelius sich ausgebilbeten theoretischen Bor= stellungen baburch, welche Fülle neuer Thatsachen und wichtiger Entbedungen er in ber biesen Vorstellungen entsprechenden Aus= brucksweise, ber Richtigkeit berselben gleichsam weitere Bestätigungen gewährenb, im Berlaufe von Jahrzehenben mitzu= theilen hatte. Die Autorität seiner Ansichten war eine aner= kannte, so lange in der Chemie diejenigen Theile berselben die ausgebilbetsten waren, an beren besserer Erkenninig er selbst= thatig burch praktische Arbeiten mitgewirkt hatte, und so lange tie Untersuchungen Anberer großentheils nur Fortsetzungen seiner eigenen waren. Aber später wurden von Anderen ein= zelne Gebiete des chemischen Wissens nach neuen Richtungen hin erforscht und Resultate gewonnen, in welche sich so hineinzu= denken wie vorher selbst ihn seine ausgebreitete Erfahrung nicht mehr immer befähigte, und seine Bestrebungen, die neuen Er= gebnisse den von ihm früher aufgestellten Ansichten gemäß ober in consequenter Ausbildung der letzteren zu deuten, und mit besserer Sachkenntniß zu beuten als bie Forscher, welchen jene Resultate verbankt wurden, konnten nicht mehr solche Zustimm= ung finden und so maßgebend sein, wie Dies vorher ber Fall gewesen war. Berzelius, welcher noch gegen bas Enbe seiner Thatigkeit hin sich über die Unsicherheit theoretischer An= sichten und die Gefahr, weniger sichere Ansichten als die richti=

entsprechend nachwies, und als eine weiter gehende theo: Begründung bieser Lehren, mas er in der electroche Theorie zu finden und zu geben glaubte. Gin innerer menhang mar für alle theoretischen Lehren Berzelin handen, und wie diese in der Zeit, wo er ber Hobe se flusses auf die Chemie zustrebte, — in dem zweiten 🧵 bieses Jahrhunderts — allem thatsächlich Festgestellte Wissenschaft entsprachen, konnten sie als ber lette bamals erreichte Entwickelung berselben genüge werben. Bergelius hielt es fur nothwendig, ? retische Ansicht eine allgemein gültige sei: für so ungen 3. B., welche ihrer Bilbung und ihrem Aehnlichkeit zeigen, diejenige Ansicht bezüglich ? setzung berselben festzuhalten sei, welche diese & analog zusammengesetzte ober bie Gleichartigkei tens als auf etwas Gemeinsamem in ber Zusc ruhendes auffaßt. Er hat dieses Prinzip sehr nachbem er in Einzelfällen — ber Lehre von ben Salzen z. B. — zu ber Einsicht gekomm sich nicht so burchgreifend aufrecht halten, länger als fast alle anderen Chemiker, zu Die Einheit in der Theorie der Chemie i und diese betrachtete er als gewahrt bur ben Ansichten, welche sich ihm als bie ma Bei ber Aufstellung theoretischer zelius oft ganz Dessen sich bewußt g. Unsicheres haben: bei Reinem mehr, a bann sich bewährt, mas er selbst aus: Gewohnheit oft zu ber vollkommenste. Richtigkeit einer solchen Ansicht führe übersehen lasse, und unfähig mache,

echte
...iichen
...iichen
...iichen
...iichen
ichtigfen
...her flets
...mglasten
...mglast

<sup>\*)</sup> Shon 1818 — mit Bezugnahme hänger der Phlogistontheorie an dieser se nahme des Lavoisier'schen Systemes über die Theorie der hemischen Proport

Ç

Theorie der chemischen Proportionen in 1820) und später noch in seinem im V. Band der dritten Auflage, S. 24).

lysiren: eine ber aus einer Saure mit ben verschiebenen Basen und eine ber aus einer Base mit ben verschiebenen Gauren ge= bilbeten Salze, beren Zusammensetzung die aller von diesen Basen und Säuren sonst noch gebilbeten Salze auf Grund bes von Richter Gefundenen indirect ableiten laffe. Bahrend ber Ausführung bieses Borsates murben Davy's Bersuche über die Reduction ber firen Alkalien, und daß die letteren Metall= orybe seien, bekannt, und Berzelius selbst fand 1808, baß wässeriges Ammoniak mit Quecksilber als bem electronegativen Polenbe einer galvanischen Säule in Berührung einen metall= artigen Körper giebt, welchen er als burch Reduction des Am= Die birect nicht ausführbare moniaks entstanden betrachtete. Bestimmung bes in bem Ammoniak angenommenen Sauerstoff= gehaltes erschien ihm als indirect möglich; b. h. unter Benuts= ung bes von Richter (S. 265) gefundenen Resultates, daß in ben verschiedenen neutralen Metallsalzen berselben Gaure auf die nämliche Quantität ber letteren eine constante Menge Sauerstoff neben ungleichen Mengen ber verschiebenen Metalle in ben Basen komme. Auch in bieser Richtung sette er jett seine Untersuchungen über bie Zusammensetzung ber demischen Berbindungen fort; bann wurde er, wie er weiter mittheilt, mit Dalton's Ansichten über die multiplen Proportionen bekannt, für welche er in den Resultaten ber bereits von ihm ausge= führten Analysen eine solche Bestätigung fanb, baß ihn Dies veranlaßte, auch in biefer Richtung seine Untersuchung weiter auszubehnen. Go vergrößerte sich ber Umfang ber Arbeit, welche er bezüglich ber Zusammensetzung demischer Verbinbungen und ber hier sich zeigenben Regelmäßigkeiten unternommen batte. mehr und mehr, und er umfaßte schließlich die verschiebenartigften Berbindungen in einer Ausbehnung, von welcher Bergelius nach seinem eigenen Ausspruch bei bem Beginne seiner experimentalen Untersuchungen auch nicht entfernt eine Borstellung gehabt hatte. Er selbst hat es hervorgehoben, bag seine Versuche anfangs ganz andere Resultate ergaben, als er erwarten zu sollen glaubte; daß er bann bei Wiederholung ber Bersuche und durch Abanderung der dabei befolgten Methoden vorher begangene Jrrthümer entdeckte und mit Hülfe besserer Versahren eine größere Uebereinstimmung zwischen den Resultaten der Analysen und den theoretischen Verechnungen erhielt; daß die Vergleichung dieser Ergebnisse ihn stusenweise zu neuen Ansichten sührte, welche wiederum experimentale Beweissführung nöthig machten, und daß auf diese Art seine Forschung an Umfang und Wichtigkeit zugenommen habe.

Charakteristisch ist in der That, wie im Gegensate\*) zu Dalton's Darlegung bes von ihm über bie Zusammensetzung ber chemischen Verbindungen Gefundenen: wo von bem AU= gemeinen aus zu bem Besonberen übergegangen murbe, bei Berzelius die Untersuchung enger abgegrenzter Gegenstände ben Ausgangspunkt barbot und bie zunächst gewonnene Er= kenntniß von Regelmäßigkeiten mehr und mehr erweiternd schließlich zu ganz allgemeinen Lehren gelangen ließ: zu so um= fassenben und wichtigen, daß man — einmal mehr bie Zeit, von welcher an die Chemie wirklich wissenschaftlich bearbeitet worden sei, weiter vorrückend — behaupten zu konnen geglaubt hat \*\*), erft seit der Feststellung dieser Lehren durch Berzelius sei die Chemie zu den eracten Wissenschaften zu rechnen gewesen. - Gehen wir barauf aus, einen Ueberblick zu gewinnen, in welcher Weise biese seine Forschungen vorschritten, deren Resultate er von 1810 an\*\*\*) burch einzelne Abhandlungen ben

<sup>\*)</sup> Diesen Gegensat hat Berzelius selbst 1815 (Thomson's Annals of Philosophy, Vol. V, p. 122) hervorgehoben.

<sup>\*\*)</sup> So Hose in seiner Gedächtnißrede auf Berzelius (Abhandlungen der A. Afademie der Wissenschaften zu Berlin aus dem Jahre 1851, S. XXVIII).

<sup>\*\*\*) 1810</sup> machte Berzelius (Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXV, S. 274; Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. I, S. 257) die ersten vorgängigen Mittheilungen darüber, daß die verschiedenen Wengen Sauerstoff, welche sich mit derselben Quantität eines Metalles oder Schwefel vereinigen, unter sich in einfachen Verhältnissen stehen, daß für die Verbindungen des Schwefels mit Metallen Dasselbe gelte, und daß zwischen den Wengen Schwefel und Sauerstoff, welche sich

Insiren: eine ber aus einer Gäure mit ben verschiebenen Basen und eine der aus einer Base mit den verschiedenen Gäuren ge= bildeten Salze, deren Zusammensetzung die aller von biesen Basen und Säuren sonst noch gebildeten Salze auf Grund bes von Richter Gefundenen indirect ableiten lasse. Während der Ausführung bieses Vorsates wurden Davy's Versuche über die Reduction der firen Alkalien, und daß die letteren Metall= ornbe seien, bekannt, und Berzelius selbst fand 1808, baß wässeriges Ammoniak mit Quecksilber als bem electronegativen Polende einer galvanischen Säule in Berührung einen metall= artigen Körper giebt, welchen er als durch Reduction des Am= moniaks entstanden betrachtete. Die direct nicht ausführbare Bestimmung des in dem Ammoniak angenommenen Sauerstoff= gehaltes erschien ihm als indirect möglich; d. h. unter Benut= ung des von Richter (3. 265) gefundenen Resultates, daß in den verschiedenen neutralen Metallsalzen berselben Säure auf die nämliche Quantität der letteren eine constante Menge Sauerstoff neben ungleichen Mengen ber verschiebenen Metalle in ben Basen komme. Auch in dieser Richtung setzte er jetzt seine Untersuchungen über die Zusammensetzung der chemischen Ver= bindungen fort; dann murde er, wie er weiter mittheilt, mit Dalton's Ansichten über die multiplen Proportionen bekannt, für welche er in den Resultaten der bereits von ihm ausge= führten Analysen eine solche Bestätigung fand, daß ihn Dies veraulaste, auch in dieser Richtung seine Untersuchung weiter auszudehnen. Go vergrößerte sich ber Umfang ber Arbeit, welche er bezüglich ber Zusammensetzung chemischer Verbindungen und der hier sich zeigenden Regelmäßigkeiten unternommen hatte, mehr und mehr, und er umfaßte schließlich die verschiedenartig = sten Verbindungen in einer Ausdehnung, von welcher Berge= lius nach seinem eigenen Ausspruch bei bem Beginne seiner experimentalen Untersuchungen auch nicht entfernt eine Vor= stellung gehabt hatte. Er selbst hat es hervorgehoben, baß seine Versuche aufangs ganz andere Resultate ergaben, als er erwarten zu sollen glaubte; daß er bann bei Wieberholung ber Versuche

haben, ausgingen von Voraussetzungen über die chemische Natur gewiffer Berbindungen, welche später als unrichtige nachgewiesen worben sind: von den Voraussetzungen, daß das Ammoniak selbst sauerstoffhaltig sei und daß in den s. g. salzsauren Salzen (Chlormetallen) sauerstoffhaltige Basen mit sauerstoffhaltiger Saure vereinigt seien. Berzelius erinnerte hier baran, bag jener, den Sauerstoffgehalt ber Basen in neutralen Salzen be= treffende Sat schon 1796 durch Richter gefunden worden sei, bessen Zahlenbestimmungen zwar beinahe ohne Ausnahme un= richtig seien, bessen Berechnungen indessen boch vielleicht mehr Bahrheit enthalten, als man gewöhnlich glaube. Jene Constanz bes Sauerstoffgehattes in ben Basen habe sich außer für salz= jaure Salze auch für schwefelsaure bestätigt, aber nur bei Be= nutung einzelner unter ben bamals vorliegenden Analysen und ohne daß die in beiben Reihen von Salzen erhaltenen Resultate unter einander in Uebereinstimmung gewesen wären. Weiter habe er gefunden, daß in den basischen salzsauren Salzen des Blei's und bes Rupfers die Saure mit viermal so viel Base vereinigt sei, als in ben neutralen. Während ber weiteren Er= forschung, auf was Dies beruhe, sei er mit Wollaston's Versuchen über die Verhältnisse, nach welchen sich Basen und Suren zu neutralen und sauren Salzen vereinigen, bekannt geworden: Bersuchen, welche mit Dalton's Hppothese in Beziehung stehen und sie zu bestätigen scheinen, daß bei Verbindung ber Körper nach verschiebenen Verhältnissen bie Mengen bes einen, welche auf bieselbe Menge bes anderen kommen, sich unter einander wie 1:2:3:4 u. s. w. verhalten. Dalton's Hypothese verspreche für die Verwandtschaftslehre ein solches Licht zu verbreiten, daß ihre Bestätigung als der größte Fort= schritt anzusehen sei, welchen die Chemie als Wissenschaft zu hrer Bervollkommnung je gethan habe. Unbekannt bamit, wie Dalton seine Ansicht weiter ausgeführt und burch welche Versuche Dieser sie begründet habe, könne er nicht beurtheilen, ob seine eigenen Versuche die Dalton'sche Hypothese in ihrer ganzen Ausbehnung bestätigen ober sie mehr ober weniger mo=

Chemikern mitgetheilt hat, bis zu dem Abschlusse derselben, zu welchem er zunächst 1818 in seinem "Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen" kam.

Seinen "Versuch, die bestimmten und einfachen Verhältnisse aufzufinden, nach welchen die Bestandtheile der unorganischen Natur mit einander verbunden sind"\*), begann Berzelius mit dem Hinweise darauf, daß Berthollet die Verbindbarkeit der Körper nach stetig wechselnden, Proust die nach bestimmten: einzigen ober sprungweise sich ändernden Verhältnissen behauptet habe; Proust's Ausicht sei als die richtige zu betrachten, aber darüber sei bisher noch Nichts bekannt gewesen, ob die sprung= weisen Aenberungen ber Zusammensetzungsverhältnisse bei allen Körpern nach bemselben Gesetze statthaben ober nicht. Zu einer Untersuchung, welche einige allgemeinere Regelmäßigkeiten er= sehen lassen werde, sei er dadurch veraulaßt worden, baß er den Sauerstoffgehalt bes Ammoniaks durch Rechnung habe finden wollen, wobei sich ihm ergeben habe, daß in allen salzsauren Salzen diejenige Menge Base, durch welche eine constante Quantität ber Cäure neutralisirt wird, die nämliche Menge Cauerstoff enthalte. Wie merkwürdig, daß diese wichtigen Forschungen sammt der Erkenntniß von so viel Wahrem, die sie gebracht

mit der nämlichen Quantität eines mit beiden Elementen verbindbaren Körpers vereinigen, ein constantes Verhältniß statthabe. Seine Versuche und die aus ihnen gezogenen Folgerungen legte er zunächst aussührlicher dar in dem 1810 erschienenen III. Theile der von ihm mit Historier und Anderen veröffentlichten Ashandlingar i Fysik, Kemi och Mineralogi, aus welchen die hiehergehörigen Untersuchungen von 1811 an durch Gilbert's Annalen (auf welche ich mich in dem Folgenden vorzugsweise beziehe) in deutscher, durch die Annales de chimie in französischer Sprache bekannt wurden.

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bd. XXXVII, S. 249); eine Zusammenfassung der von ihm in dieser Untersuchung erlangten Resultate gab Berzelius damals auch in einem, zu Anfange des Jahres 1811 in den Annales de chimie, T. LXXVII, p. 63 veröffentlichten Brief an Berthollet, und in Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bd. 11, S. 297.

haben, ausgingen von Voraussepungen über bie chemische Natur gewisser Verbindungen, welche später als unrichtige nachgewiesen worben sind: von den Voraussetzungen, daß das Ammoniak selbst sauerstoffhaltig sei und baß in den s. g. salzsauren Salzen (Chlormetallen) sauerstoffhaltige Basen mit sauerstoffhaltiger Saure vereinigt seien. Berzelius erinnerte hier daran, baß jener, den Sauerstoffgehalt der Basen in neutralen Salzen be= treffende Sat schon 1796 burch Richter gefunden worden sei, dessen Zahlenbestimmungen zwar beinahe ohne Ausnahme un= richtig seien, bessen Berechnungen inbessen boch vielleicht mehr Bahrheit enthalten, als man gewöhnlich glaube. Jene Constanz bes Sauerstoffgehaltes in den Basen habe sich außer für salz= soure Salze auch für schwefelsaure bestätigt, aber nur bei Be= nutung einzelner unter den damals vorliegenden Analysen und ohne daß die in beiden Reihen von Salzen erhaltenen Resultate unter einander in Uebereinstimmung gewesen wären. Weiter habe er gefunden, daß in den basischen salzsauren Salzen des Blei's und des Kupfers die Säure mit viermal so viel Base vereinigt sei, als in den neutralen. Während der weiteren Er= forschung, auf was Dies beruhe, sei er mit Wollaston's Bersuchen über die Verhältnisse, nach welchen sich Basen und Sauren zu neutralen unb fauren Salzen vereinigen, bekannt geworben: Bersuchen, welche mit Dalton's Hypothese in Beziehung stehen und sie zu bestätigen scheinen, daß bei Verbindung ber Körper nach verschiebenen Verhältnissen die Mengen des einen, welche auf bieselbe Menge des anderen kommen, sich unter einander wie 1:2:3:4 u. s. w. verhalten. Dalton's hppothese verspreche für die Verwandtschaftslehre ein solches Licht zu verbreiten, daß ihre Bestätigung als ber größte Fort= schritt anzusehen sei, welchen die Chemie als Wissenschaft zu ihrer Vervollkommnung je gethan habe. Unbekannt bamit, wie Dalton seine Ansicht weiter ausgeführt und durch welche Bersuche Dieser sie begründet habe, könne er nicht beurtheilen, ob seine eigenen Versuche bie Dalton'sche Hypothese in ihrer ganzen Ausdehnung bestätigen ober sie mehr ober weniger mo= bificiren. Was Berzelius selbst bamals nachweisen zu können glaubte, mar: baß, wenn zwei Körper, A und B, sich in verschiedenen Verhältnissen mit einander verbinden, Dieses immer nach folgenden fest bestehenden Proportionen geschehe: 1A mit 1B (wo A und B bestimmte, unter sich verschiedene Gewichts= mengen bedeuten), 1A mit 11/2B ober vielleicht richtiger aus= gebrückt 2A mit 3B, 1A mit 2B, 1A mit 4B, aber für das Vorkommen des Verhältnisses 1A zu 3B sei durch seine Versuche noch kein Beispiel gegeben; ferner: daß, wenn zwei Korper, A und B, beide zu zwei anderen, C und D, Verwandtschaft haben, die Mengen von C und von D, durch welche A gesättigt wird, sich genau so unter einander verhalten, wie die Mengen von C und von D, burch welche B gesättigt wird. — Für biese Gate gab Berzelius die erperimentalen Belege\*): für das Geset der multiplen Proportionen durch die Analyse der verschiedenen Oxybationsstufen des Blei's, des Rupfers und des Gisens, der schwesligen Säure und ber Schwefelsäure, ber neutralen und ber basischen salzsauren Salze bes Rupfers und bes Blei's, ber verschiedenen Schwefelungsstufen des Gisens u. a.; für die Constanz bes Verhältnisses der Gewichtsmengen Schwefel und Sauerstoff, welche sich mit berselben Quantitat eines Metalles vereinigen, burch die Analyse des Bleisulfids und bes Bleioryds, des Kupfersulfürs und des Kupferoxyduls; und durch zahlreiche Analysen neutraler Salze der Salzsäure und der Schwefelsäure für die Constanz des Verhältnisses zwischen benjenigen Mengen verschiedener Säuren resp. Basen, welche bieselbe Quantität einer ober ber anderen Base, resp. einer ober ber anderen Gaure neutralisiren. Da gab er die Beweise dafür, daß wirklich in dem schwefelsauren Gisenorydul und dem schwefelsauren Blei= ornd Schwefel und Metall genau in bemselben Verhältniß ent= halten sind, wie in bem Gisensulfür und bem Bleisulfid; zeigte er, zunächst für neutrale salzsaure und schwefelsaure Salze, baß in solchen Salzen die auf eine und dieselbe Quantitat Saure

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVII, S. 254 u. 324.

kommenden Mengen verschiedener Metalloryde die gleiche Menge Sauerstoff enthalten, und daß im schwefelsauren Bleioryd ber Sauerstoffgehalt ber Base genau 1/3 von bem Sauerstoffgehalte der Saure ist; und für genügend sicher hielt er es jest nach= gewiesen, daß der Sauerstoffgehalt der mit berselben Quantität einer Säure neutrale Salze bilbenben Mengen verschiebener Basen immer gleich groß sei, um barauf hin bie Zusammensetzung von Basen auch indirect, aus der ihrer Salze ableiten zu können. Regelmäßigkeiten in ben Zusammensetzungsverhältnissen ver= schiebener Verbindungen, welche allerdings als einfache Con= sequenzen aus Dalton's Theorie betrachtet werden konnten aber bezüglich beren noch in keiner Weise festgestellt war, baß sie wirklich statthaben, — solche Regelmäßigkeiten wurden da von Berzelius mit einer Schärfe und Sicherheit erwiesen, bie in ber Chemie bis bahin ohne Beispiel war, und baburch zu Fundamenten für Dalton's Theorie, deren die letztere noch entbehrt. hatte; und wo die experimentale Beweisführung eine auch nur irgend etwas weniger strenge war und bie für eine Berbindung direct gefundene Zusammensetzung nicht in befrie= bigenbster Weise mit ber aus ben Zusammensetzungsverhältnissen anderer Verbindungen indirect erschlossenen übereinstimmte, war es Berzelius selbst, welcher barauf und auf die Nothwendigkeit aufmerksam machte, die hier noch verborgenen Ursachen eines tleinen Jrrthumes zu erforschen. — Anwenbungen von ben allgemeineren Sätzen, die sich ihm bis dahin ergeben hatten, machte Berzelius nun\*) namentlich, um aus ben Analysen der Salze von Alkalien und Erden die Zusammensetzung dieser Basen abzuleiten. Auch die Zusammensetzung des Wassers und bes Schwefelwasserstoffs bestimmte er jetzt genauer, als sie vorher bekannt gewesen war, und ber Nachweis wurde gegeben, daß die Mengen Schwefel und Sauerstoff, welche sich mit der= ilben Quantität Wasserstoff verbinden, unter einander in dem

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVII, S. 415.

namlichen Verhältnisse stehen, wie die, welche sich mit berselben Quantität eines Metalles vereinigen.

Eine Fortsetzung bieser Untersuchungen \*) brachte außer Vervollkommnungen früher mitgetheilter Analysen als eine all= gemein stattfindende Gesetymäßigkeit, daß in ben neutralen Salzen ber Sauerstoffgehalt ber Säure ein einfaches Multiplum von bem Sauerstoffgehalt ber Base sei; ober, wie sich noch all= gemeiner sagen lasse, daß für zwei unter sich in Berbindung eingehende sauerstoffhaltige Körper ber Sauerstoffgehalt des bei ber electrochemischen Zersetzung ber Verbindung zum positiven Polenbe ber Säule hingehenden Körpers immer ein einfaches Multiplum von bem Sauerstoffgehalt bes nach bem negativen Polenbe hingehenden Körpers sei. Namentlich für die tablen= sauren Salze zeigte ba Berzelius, bag ber Sauerstoffgehalt ber Saure zwei= ober viermal so viel betrage als ber ber Base; für die neutralen phosphorsauren Salze glaubte er bamals nach= weisen zu können, daß sie in der Gaurc doppelt so viel Cauer= stoff als in ber Base enthalten; weniger glucklich war er auch bamals, wo er früheren Bersuchen Anberer über bie Zusammen= setzung ber Arsensanre und ber arsenigen Gaure noch Bertrauen schenkte, mit der Vermuthung, der Sauerstoffgehalt ber ersteren in neutralen arsensauren Salzen moge bas Zweifache von bem ber Base sein, und auf dieselbe Menge Arsen enthalte bie Arfen= fäure auberthalbmal so viel Sauerstoff als bie arfenige Saure; an dem Sauerstoffgehalt der Salzsäure nicht zweifelnd suchte er barzulegen, daß die Gaure in den salzsauren Salzen zweimal, in ben oxybirt-falzsauren (chlorsauren) Salzen achtmal so viel Cauerstoff enthalte als die Base. Wir verweilen bei ben Ginzeln= heiten bieser Betrachtungen und Versuche nicht; wichtig ift uns hier aber, bag Berzelius ber Erkenntnig, in Verbindungen aus zwei sauerstoffhaltigen Rörpern stehen bie Sauerstofigehalte ber letteren immer in einfachen Verhältnissen, jest noch bie

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XXXVIII, S. 161.

hinzufügte, auch ber Sauerstoff bes in Salzen enthaltenen Argstallwassers stehe zu bem der Base stets in einem einfachen Berhaltniß, und Berbinbungen unoxydirter Substanzen enthalten von diesen immer solche Mengen, daß, denke man sich dieselben orydirt, dem Gesetze bes-einfachen Verhältnisses der Sauerstoff= gehalte entsprochen mare. Diese Gate - welche uns auch zei= gen, weßhalb noch so lange nachher bie Ermittelung der be= -stimmten Proportionen von Berbindungen an die Vergleichung ber Sauerstoffgehalte ber Bestandtheile geknüpft murbe — betractute Berzelius als für unorganische Verbindungen gültig; auf seine Ansichten bezüglich ber organischen komme ich später zurid. — In einer zweiten Fortsetzung seiner Untersuchungen über bie bestimmten und einfachen Berhältnisse, nach welchen bie Bestanbtheile unorganischer Verbindungen mit einander vereinigt find \*), theilte Berzelius die Resultate seiner Verfuche über bie salpetersauren und bie salpetrigsauren Salze mit, welche ihm früher bereits gefundene Regelmäßigkeiten — ben constanten Sauerstoffgehalt in den diefelbe Quantität Säure neutralisirenden Rengen verschiebeuer Bafen, die einfachen Verhältnisse zwischen ben auf dieselbe Quantität Säure in neutralen und basischen Salzen kommenden Mengen einer Base z. B. — bestätigten, aber ihm auch Beweise bafur zu ergeben schienen, daß bie Sal= petersaure nicht aus Sauerstoff und Stickstoff in bem bamals angenommenen Verhältnisse biefer Elemente bestehen könne, son= bern ber Stickstoff selbst als eine niebrigere, die Salpetersäure als eine höhere Orybationsstufe eines unbekannten Elementes (er nannte es Ammonium) zu betrachten sei, wo man ben Sauerstoffgehalt ber Sanre in ben neutralen salpetersauren Salzen als bas Sechsfache von bem ber Base betragenb anzunehmen habe. — Und eine britte Fortfetzung \*\*) folgte wieberum rasch, in welcher Berzelius namentlich barlegte, welche Geset= mäßigkeiten bezüglich bes in Verbinbungen eingehenben Baffers

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XL, S. 162.

<sup>\*\*</sup> Defethft, G. 235.

und welche für die Bilbung von basischen Salzen und von Doppelsalzen statthaben. Er erörterte hier, daß eine große Anzahl von Säuren nicht masserfrei bargestellt merben konne, sondern daß sie für sich möglichst entwässert noch so viel Wasser enthalten, daß das Verhältniß bes Sauerstoffgehaltes des letteren zu bem ber mafferfreien Gaure basselbe sei, wie bas bes Sauerstoffgehaltes ber Base zu bem ber Säure in ben neutralen Salzen ber letteren; namentlich bie Resultate seiner Untersuch= ungen über vegetabilische Sauren (Beinsaure, Citronsaure und Dralfaure) führte er hier als Beweise für bie Ausicht an, welche er jest bestimmt aussprach und die so lange in der Chemie ge= golten hat: man habe biese für sich möglichst entwässerten Sauren als Salze zu betrachten, in welchen bas Wasser als Base ent= Für die verschiedenartigsten Basen zeigte er, daß halten sei. in ihren Verbindungen mit Wasser ber Sauerstoffgehalt bes letteren zu bem ber masserfreien Base in einem einfachen Berhältnisse steht. Durch eine große Zahl von Analysen stellte er weiter noch fest, daß der Krystallwassergehalt in Säuren und Salzen immer so viel beträgt, daß zwischen bem Sauerstoffgehalte bes Krystallwassers und bem bes basischen Wassers in ben Säuren ober bem ber Base in den Salzen ein einfaches Berhaltniß besteht. Der bisher manchmal storenb gewesenen Un= sicherheit gegenüber, welche Salze einer Saure als neutrale zu bezeichnen seien, gab er jett bie Borschrift, ohne Rucksicht auf die Reaction solle man biejenigen Salze neutrale nennen, für welche ber Sauerstoffgehalt ber Base zu bem ber Saure in einem gang bestimmten, nur bei verschiebenen Gauren mechselnben Berhaltnisse stehe, und Salze mit relativ geringerem ober größerem Sauerstoffgehalt in ber Base saure ober basische. Für bie Bu= sammensetzungsverhältnisse basischer Salze berichtigte er in Einzelnheiten und erweiterte er früher Gefundenes. Auch für Doppelsalze wies er jest durch neue Analysen nach, bag bie Sauerstoffgehalte ihrer Bestandtheile: Basen, Saure, Wasser, unter fich in einfachen Berhältniffen steben.

Auf die Zusammenfassung ber von ihm nachgewiesenen

Regelmäßigkeiten, welche Berzelius hier\*) gab, brauche ich nicht einzugehen. Was er durch die mühsamen Untersuchungen, an die ich jetzt erinnert habe und welche gegen die Mitte bes Jahres 1811 bereits ausgeführt waren \*\*), bezüglich ber be= kimmten Proportionen bei chemischen Verbindungen und ber Gesehmäßigkeiten, welche für sie obwalten, gefunden hatte und in welcher Form — bie Berhältnisse ber Sauerstoffgehalte ber Bestandtheile ober der Substanzen, welche sich bei Orybation sauerstofffreier Berbindungen bilben, stets als Anhaltspunkte für die Darlegung benutend \*\*\*) — er sie kennen gelehrt hat, ist aus dem Vorstehenden in genügender Weise zu ersehen. Ich habe ben Bericht über biese Arbeiten von Berzelius etwas ausführlicher gegeben; gerne hatte ich noch ausführlicher gezeigt, welche Schwierigkeiten er bamals zu überwinden, welches Talent und welche Ausbauer er zu bewähren hatte, Gesehmäßigkeiten nicht etwa nur zu behaupten sondern wirklich nachzuweisen, die nachher als fast so selbstverständliche erscheinen, daß man selten nur an ben Aufwand von Kraft benkt, welcher zu ihrer Fest= ftellung nöthig gewesen war, — Regelmäßigkeiten, welche bann auch anderer, und von der burch Berzelius gewählten sehr abweichender Ausbrucksweise fähig waren, aber beßhalb nicht minber Dem zu Grunde lagen, mas später über bie Zusammen= jetung ber chemischen Verbindungen erforscht wurde. Was er gefunden hat, ist in Einzelnheiten berichtigt worden, die dem Ganzen ber durch ihn für die Chemie gesicherten Erkenntniß gegenüber wenig erheblich sind; es ift erweitert, es ist nament= lich anders gedeutet worden als von ihm, aber es ist deßhalb nicht weniger Grundsteine für das Lehrgebäude ber Chemie, wie es jest basteht, abgebend gewesen. Und baran, für bas bereits Gefundene die allgemeine Gültigkeit noch in größerem Umfange

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XL, S. 230.

<sup>\*\*)</sup> Bgl. baselbst, S. 331.

<sup>\*\*\*)</sup> Der Sauerstoff, sagte Berzelius bamals (a. e. a. D., S. 330) ausdrücklich, sei überall ber Maßstab, nach welchem die Verhältnisse zwischen den Bestandtheilen jeder Verbindung gemessen werden können.

zu zeigen: noch nicht genügend untersuchte Berbindungen genauer zu analysiren, auch an die Stelle früher erlangter Resultate berichtigte zu setzen, mar Berzelius selbst fortan unablässig Schan 1812 ließ er die Ergebnisse weiterer Untersuchungen über die Zusammensetzung von Ornben und Schwefel= verbindungen mehrerer Metalle \*\*) bekannt werben und Ausführlicheres über die Oryde des Autimons und die antimon= sauren Salze, über die Orybe bes Zinns und die Berbindungen berselben mit Alkalien, und über bas Berhalten bes Tellurs zu bem Sauerstoff, bem Wasserstoff u. a. \*\*\*): Resultate, unter welchen einzelne allerdings von ihm selbst später noch berichtigt 1813 murben seine Arbeiten über die Orybe bes murben. Goldes, des Platins und einiger anderer Metalle \*\*\*\*) bekannt; 1814, mas ihm neuere Untersuchungen über bie Zusammensetzung ber Salpetersaure, ber salpetrigen Saure und ber Salze biefer Sauren +) ergeben hatten, und seine, vielfach auf neue experi= mentale Forschungen sich stützenden Versuche, die Atomgewichte ber verschiebenen Elemente festzustellen ++); 1816, was er jest bezüglich ber Zusammensetzung ber Phosphorfaure, ber phos= phorigen Säure und ber Salze bieser Säuren, und namentlich über bas Berhältniß ber Sauerstoffgehalte in ben Salzen, richtiger als früher erkannte +++), und bann die wiederum neues

<sup>\*)</sup> Die hierauf bezüglichen, uns zunächst in Betracht kommenden Arbeiten sind veröffentlicht in den Abhandlungen der Stockholmer Alabemie der Wissenschaften für 1812 und 1818 und in dem IV. dis VL Theile der S. 320 erwähnten Ashandlingar, und außerhalb Schweden bekannt geworden durch Aufsätze in verschiedenen Zeitschriften, sür welche lettere ich hier angebe, wann durch sie die einzelnen Untersuchungen zuerst gebracht wurden.

<sup>\*\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physit, Bb. XLII, S. 282.

<sup>\*\*\*)</sup> Soweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. VI, S. 144, 284, 311.

<sup>\*\*\*\*)</sup> Daselbst, Bb. VII, S. 43.

<sup>†)</sup> Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XLVI, S. 131.

<sup>††)</sup> Thom on's Annals of Philosophy, Vol. III, p. 52, 98, 244, 353.

<sup>†††)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. LIII, S. 898 und Bb. LIV, S. 81.

Material bringenben Untersuchungen, welche er als Versuche bezeichnete, die Zusammensetzung verschiedener unorganischer Körper behufs weiterer Entwickelung der Lehre von den che= mischen Proportionen genauer zu bestimmen\*). Aber so vielfach und mannichfaltig waren die in der jetzt überblickten Zeit von Berzelius veröffentlichten Untersuchungen, bag ich bie hier gefteckten Grenzen überschreiten müßte, wollte ich voll= ständigere und auf den Inhalt der einzelnen Publicationen specieller eingehende Angaben zu machen versuchen. Gine un= gefähre Borstellung bavon, wie unermüblich er bie Zusammen= setzung der verschiedenartigsten unorganischen Verbindungen und die für sie statthabenden Regelmäßigkeiten bis 1818 zu erforschen bestrebt war, mag burch bas Vorstehende vermittelt sein. Diesen Arbeiten traten gegen 1818 noch einige hinzu, welche burch an= bere Chemiker unter Berzelius' Leitung ausgeführt wurden und die hier auch nicht einzeln aufzuzählen sind.

So wurde der weitaus größere Theil des experimentalen Materiales erlangt, auf welches gestütt Berzelius im Jahre 1818 eine vollständigere Darlegung des über die Zusammensetzung ber chemischen Verbindungen Erkannten versuchen konnte: ber unorganischen Verbindungen vorzugsweise, und zwar der tunftlich barzustellenden wie der einfacheren natürlich vorkom= menben. Aber auch für weniger einfach zusammengesetzte Mi= neralien hatte er bamals bereits nachgewiesen, daß sie ben Ge= setzen ber chemischen Proportionen gleichfalls unterworfen sind. Shon 1811, gleich nach ber Erkenntniß ber einfachen Verhält= nisse zwischen ben Sauerstoffgehalten in zwei zu einer Berbind: ung zusammengetretenen sauerstoffhaltigen Körpern (vgl. S. 324), sprach er sich bahin aus \*\*): ba auch bie Erbarten Metalloxybe seien, muffen alle krystallisirten, b. h. durch chemische Ber= wandtschaft gebilbeten Mineralien nach solchen Proportionen zusammengefest sein, daß die Sauerstoffgehalte ber Bestandtheile

<sup>\*)</sup> Schweigger's Journal für Chemie und Physit, Bb. XXIII, S. 98, 129, 277.

<sup>\*\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physit, Bb. XXXVIII, S. 214.

in einfachen Verhältnissen stehen, und unter diesem Gesichts= punkte seien die Analysen aller Mineralien zu wiederholen und zu prüfen; und dann noch einmal\*), daß diese Regel ber Mi= neralogie gewissermaßen eine mathematische Grundlage verschaffen und den Chemikern, welche sich mit Mineralanalnsen beschäftigen, ein Prüfungsmittel an die Hand geben werbe, sich zu überzeugen, in wie fern ihre Resultate richtig seien. Wie Smithson 1811 betrachtete jest auch Berzelius die Rieselerde als eine Saure, aber den Nachweis, daß dieselbe sich mit Basen nach bestimmten Proportionen, so daß die Verhältnisse der Sauerstoffgehalte ein= fache sind, vereinigt, gab der Letztere; und bald konnte Berzelius den Versuch machen, die Mineralien als chemische Verbindungen zu classisiciren, die bezüglich ihrer Zusammensetzung und der für dieselbe gültigen Regelmäßigkeiten sich ganz ben anderen unorganischen Verbindungen an die Seite stellen welche auch die (später zu besprechende) electrochemische Theorie anwendbar sei \*\*). Dürftiger war damals noch bie Kenntniß ber Zusammensetzung organischer Verbindungen; boch mar es auch wieder Berzelins, welcher für solche Berbindungen nicht etwa nur es annahm, daß auch sie nach den Gesetzen der chemischen Proportionen zusammengefügt seien, sondern durch Analysen, deren hinreichend genaue Ausführung damals die größten Schwierigkeiten bot, die Beweise dafür erbrachte. Nach ber Bestätigung, daß vegetabilische Säuren in ihren Salzen dieselben Verbindungsgesetze ergeben, wie unorganische, und bem Nachweis, daß zwischen dem Sauerstoffgehalt auch einer solchen Säure und dem des Wassers in ihrem Hydrat ober dem der

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XL, S. 327.

<sup>\*\*)</sup> Berzelins' Versuch, auf die Anwendung der electrochemischen Theorie und der Lehre von den chemischen Proportionen ein rein wissenschaftliches System der Mineralogie zu begründen, wurde in schwedischer Sprache 1814 verössentlicht, und eine deutsche Uebersetzung in Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bd. XI, S. 193, Bd. XII, S. 17 und Bd. XV, S. 277; in letterer Zeitschrist (1815; Bd. XV, S. 301 u. 419) auch Verzelius' Zurückweisung einiger Einwürfe gegen sein Mineralsystem und die demselben zu Grunde liegenden Principien.

mit ihr zu neutralen Salzen vereinigten Basen ein für jebe Saure ganz bestimmtes einfaches Berhaltnig bestehe (vgl. S. 326), tonute er 1814 weiter noch Das als burch seine Versuche fest= gestellt betrachten, daß auch die Mengen ber Elemente, aus welchen eine solche Saure zusammengefügt ist, bezogen auf die Gewichte bieser Elemente nach welchen sich bie letteren zu un= organischen Verbindungen vereinigen, unter einander in einfachen Berhältnissen stehen. Und bag Letteres noch für andere or= ganische Verbindungen, als nur für Säuren, ber Fall sei, murbe bamals auch schon bargethan. Darüber, wie sich bie Erkenntniß ber Zusammensetzung organischer Verbindungen ausbilbete, habe ich spater bei besonderer Besprechung dieses Gegenstandes ein= gehenber zu berichten; bas so eben in Erinnerung Gebrachte genügt, erseben zu lassen, wie Berzelius bas Busammen= gesetztein ber Berbindungen nach bestimmten und unter sich burch gewisse Regelmäßigkeiten verknüpften Proportionen Anschluß an seine Untersuchungen unorganischer Körper auch für die Producte der organischen Natur nachgewiesen hat.

Außer Zweifel gesetzt war also gegen 1818: die Elemente ober einfacher zusammengesetzte Substanzen vereinigen sich zu eigentlichen demischen Verbindungen im Berhältnisse gewisser Sewichte ober einfacher Multipla berselben. Das war etwas thatsächlich zu Erweisenbes und jest auch wirklich Erwiesenes. Darüber, welche Gewichte ben einzelnen Elementen, ober ein= sacheren Verbindungen berselben, beizulegen seien, um bie Ru= sammensetzung ber sie enthaltenben Körper auszubrücken, konnten Bersuche nicht entscheiben, sondern der Ansicht der einzelnen Chemiker blieb es anheimgestellt und ihrer Beurtheilung auf Grund von Erwägungen, welche sich auf noch anderes That= säckliches ober auf theoretische Betrachtungen stützten, überlassen, welche von ben Verbindungen, die aus benselben zwei Bestandtheilen nach verschiebenen Verhältnissen gebildet werden konnen, als Ein solches Gewicht des Einen auf Eins des andern ent= haltend anzusehen sei, und für welche man anzunehmen habe, daß sie nach abgeanderten, aber nach einfachen Multiplen bes

Gewichtes des einen ober bes anderen Bestandtheiles abgeänberten Berhältnissen zusammengesetzt seien. In einem folgenden Ab= schnitte habe ich zu besprechen, welche Principien in dieser Beziehung für verschiedene Chemiker leitende gewesen sind. Aber wie auseinandergehend die Ausichten hierüber auch waren: un= berührt bavon blieb die Anerkennung, daß die Berbindungen in der jett noch einmal hervorgehobenen Weise nach demischen Proportionen zusammengesett sind, und auch die ber Anwend= barkeit bes Berfahrens, welches Berzelius von 1813 an ) zur Angabe ber Zusammensetzung ber Verbinbungen mischen Proportionen erbacht und ausgebildet hat; die von Bergelius eingeführten demischen Formeln haben fic, bei allen Abanderungen berselben in Einzelnheiten, im Wesentlichen so, wie er sie erfaßt hatte, erhalten, als ben kurzesten und flarsten Ausbruck bafür abgebend, was man bezüglich ber Busammensetzung von Berbindungen erkannt zu haben glaubt.

Die Resultate der Untersuchungen darüber, nach welchen Gewichtsverhältnissen sich die Elemente zu Verbindungen und diese wiederum untereinander vereinigen, stellte Berzelius 1818 in seinem, auch uns in dieser Betrachtung einen Abschluß gewährenden Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen und über die chemischen Wirkungen der Electricis

<sup>\*)</sup> Berzelius' früheste Mitthellung barüber, wie unter Bellegung bestimmter Zeichen an die Atomgewichte der Elemente die atomistische Zusammensehung der Verbindungen einsach und übersichtlich andzudrücken sei, ist wohl die in Thomson's Annals of Philosophy, Vol. II, p. 359 gemachte. Thomson hat auch schon 1813 (daselbst, Vol. II, p. 32, 109, 167, 293), das atomistische Zusammensehungsverhältniß von Verdindungen in der Art angegeben, daß er die Ansangsbuchstaben der Namen der Bestandtheile die Atomgewichte der letzteren bedeuten ließ, ohne sedoch chemische Formeln in dem Sinne zu schreiben, daß dem Atomgewicht sedes Elementes ein besonderes Zeichen beigelegt werde und die Formel geradezu ersehen lasse, welche Verbindung gemeint, wie diese und wie seder in ihr enthaltene zusammengesehte Bestandtheil zusammengeseht sei.

tat \*) zusammen. Was als Inhalt bieses Werkes burch ben ersten Theil bes Titels bezeichnet ist, umfaßte außer Solchem, was im Borhergehenden bereits besprochen murbe, die später zu erörternden Ansichten, welche Berzelius über die Ursache ber demischen Proportionen in seiner Auffassung ber atomistischen Theorie darlegte, und die, welche er bezüglich der den unzerlegbaren Körpern beizulegenden Atomgewichte und ber entsprechenden Zusammensetzungsverhältnisse für ihre Verbindungen bamals für die richtigen hielt; ferner die Anweisung, wie diese Ber= haltnisse und bamit die qualitative und die quantitative Zusam= mensetzung ber Verbindungen durch chemische Zeichen und Formeln auszubrucken seien, und Tabellen über bie Atomgewichte ber Elemente, einer sehr großen Zahl von unorganischen Ber= bindungen und auch einiger organischer mit Angabe ber Zusam= mensetzung berselben; endlich Bemerkungen über die von Berzelius gebrauchte Nomenclatur, im Auschluß an die schon früher\*\*) von ihm für die weitere Ausbildung derselben ge= machten Vorschläge. Was ber zweite Theil bes Titels bezeichnet: Berzelius' Ansichten über bie demischen Wirkungen ber Electricität, kommt wie schon bemerkt uns auch noch später in Betracht. Soviel nur darf ich hier über ben Inhalt eines Werkes angeben, das mächtig bazu beigetragen hat, der Lehre von den chemischen Proportionen Anerkennung zu sichern und bas immer als ein Denkstein auf ber Bahn bes Vorschreitens ber hierauf bezüglichen Kenntnisse bastehen wirb.

Noch nach einer anderen Richtung hin war zu jener Zeit eine Regelmäßigkeit in den Verhältnissen festgestellt, nach welchen sich verschiedene Körper vereinigen. Nach Gewicht und nach

<sup>\*)</sup> Beröffentlicht wurde dieses Werk 1818 in schwedischer Sprache, 1819 durch Berzelius selbst in französischer. Eine nach diesen beiben Ausgaben besorgte deutsche Uebersehung erschien 1820, und nach ihr habe ich, wo es nöthig ist, hier citirt.

<sup>\*\*) 1811,</sup> im Journal de physique, T. LXXIII, p. 253.

Maß, pondere et mensura, weise die Natur den eigentlichen demischen Berbindungen bestimmte Zusammensehungsverhältnisse an, hatte Proust, Klaproth's Ansichten Ausdruck gebend, 1806 behauptet (vgl. S. 239). Wie diese Behauptung ihrem ersten Theile nach durch die Erkenntniß der Gesehmäßigkeiten, welche für die Zusammensehung der Berbindungen nach dem Gewichte der Bestandtheile berselben statthaben, Bestätigung gestunden hatte, haben wir in dem Borhergehenden betrachtet. Aber auch ihrem zweiten Theile nach bestätigte sie sich, und besseltigte sie sich gleichsalls dadurch, daß eine Gesehmäßigkeit nachzgewiesen wurde für die Bolumverhältnisse, nach welchen gaszsörmige Körper zu chemischen Berbindungen zusammentreten: eine Gesehmäßigkeit, welche wiederum nur ganz bestimmte ober sprungweise sich ändernde Verhältnisse als statthabend zuließ und stetig wechselnde ausschloß.

Diese Gesetmäßigkeit nachgewiesen zu haben, ist eine ber Leistungen, durch welche L. J. Gay=Lussac (1778—1850) seinen Namen in ber Geschichte ber Chemie unsterblich gemacht Auf verschiedene Abtheilungen ber Naturwissenschaft er= streckte sich die erfolgreiche Thatigkeit bieses Forschers, welcher zuerst fast mehr ber Physik als ber Chemie zugewendet balb sein grundliches Wissen in ber Physik und die von bieser gebotenen Hulfsmittel für die weitere Ausbildung ber Chemie nut: bar gemacht hat, um bann vorzugsweise ber letteren seine ber= vorragende Kraft zu wibmen. Von ben Resultaten seiner phy= sitalischen Untersuchungen ist in dieser Geschichte ber Chemie nur berjenigen zu gebenken, welche für biese eine besondere Bichtig= teit haben, und als gerabe für bie Erkenntniß ber Gesehmäßig= teit in ber Zusammenfügung und Zusammensetzung gasförmiger Rörper wichtig bes auch von ihm (1802) gefundenen, jest noch gewöhnlich nach ihm benannten Gesetzes, nach welchem bie Ausbehnung elastisch-flussiger Körper nicht nur eine gleichförmige sondern auch bei ben verschiebenen berartigen Körpern gleich groß ist, und bes von ihm (1809) beschriebenen Berfahreus, bas specifische Gewicht von Dampfen zu ermitteln. Bon seinen

Leistungen auf bem Gebiete ber Chemie ist hier zunächst Eine zu besprechen; aber wie wäre bei bieser ersten Erinnerung daran, was unsere Wissenschaft Bay=Lussac verbankt, zu vergessen, daß er dieselbe nicht nur nach Einer sondern nach sehr verschie= benen Richtungen erheblichst geförbert hat, durch zahlreiche Arbeiten, unter welchen namentlich die über bas Job (1814) unb die über bas Cyan und besseu Verbindungen (1815) mahre Muster demischer Untersuchungen abgegeben haben, und von welcher Bebeutung die von ihm gemeinsam mit Thénard ausgeführten Forschungen, u. A. die über die Alkalimetalle und bie Benutung ber letteren zu demischen Zerlegungen (von 1808 an), über die Salzfäure und die von ihr sich ableitenden Substanzen (von 1809 an), über die Zusammensetzung organi= scher Berbindungen 1810 waren. Immer wird ber Scharfsinn anerkannt bleiben, mit dem er beurtheilte, in welcher Richtung zur Erzielung besserer Einsicht in einen Gegenstand Versuche zu unternehmen seien; immer die Geschicklichkeit, mit welcher er Bersuche anzustellen wußte, beren Ausführung für die damalige Zeit eine schwierige war und durch seine Anleitung Anderen erleichtert murbe; immer die Klarheit und Bestimmtheit, mit welcher er die Folgerungen aus den Resultaten der Versuche zog, dabei vermeidend, allzuweit über das thatsächlich zu Con= statirende hinauszugehen. Und wenn sein Name fortleben wird als der eines Mannes, welcher für die reine Chemie eines ihrer Grundgesetze gefunden und außerdem vieles Wichtigste erforscht hat, so wird dabei auch daran gedacht werden, wie er für die Anwendung der Chemie in der Technik thätig gewesen ist und für die letztere die bessere Lösung chemischer Aufgaben ermög= licht hat.

Rach welchen Volumverhältnissen gaskörmige Substanzen auf einander einwirken oder bei der Zersetzung von Verbindzungen auftreten, war für eine ziemliche Zahl von Fällen schon gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts untersucht. Die Angaben, welche hierüber gemacht wurden, lassen nicht daran 2009, Entwickelung der Chemie.

zweifeln, daß man damals bereits daran glaubte, diese Berhalt= nisse seien bestimmte; sie ermitteln zu wollen, wurde ja sonst jedes Sinnes entbehrt haben, und bafür, wie sie zu ermitteln seien, kam bei genaueren Forschern jener Zeit, wie z. B. bei Cavendish, schon in Betracht, daß bei ber Messung von Gas= volumen auf Druck und Temperatur Rücksicht zu nehmen sei. Doch auch zu ber Vermuthung konnte man sich vielleicht ver= sucht finden, solche Berhältnisse seien bamals bereits als ein= fache betrachtet worden: wenn man baran benkt, baß z. B. Priestlen 1775 angab, die Mischung aus 2 Bolumen brennbarer Luft mit 1 Volum bephlogistisirter explodire stärker die nach irgend einem anderen Verhältniß, und Watt 1783 bieses Verhältniß als bas, nach welchem biese beiben Luftarten sich zu Wasser vereinigen, nannte, ober wenn Priestley 1777 aus seinen Versuchen mit Salzsäuregas und Ammoniakgas folgerte, beibe Gase vereinigen sich nach gleichen Volumen, ober wenn Cavendish 1785 als Resultat seiner Versuche veröffentlichte, die stärkste Raumverminderung in Folge ber Bilbung von Sal= petersaure zeige sich bei fortgesetztem Durchschlagen electrischer Funken durch ein Gemische von 3 Volumen atmosphärischer Luft auf 5 Volume bephlogistisirter ober von 3 Volumen phlogisti= sirter Luft auf 7 Volume bephlogistisirter. Aber man würde irren, wollte man solche Aussprüche für anbere, als bie gesuch= ten Volumverhältnisse annäherungsweise und beshalb ganzen Zahlen angebenbe, halten. Es wurde gar nicht baran gebacht, daß die Einfachheit solcher Verhältnisse etwas Wefentliches sein möge. Untersuchungen, welche als genauere ange= stellt und betrachtet murben, ergaben bann auch Berhältnisse, welche keineswegs einfache maren: namentlich die in bem vori= gen Jahrhundert von Cavendish, von Lavoisier und von anderen französischen Chemikern über die Bildung des Wassers aus Sauerstoffgas und Wasserstoffgas unternommenen Bersuche ergaben, daß auf 1 Volum bes ersteren Gases eine etwas anbere Menge als 2 Volume bes letteren kommen; wieberholt wurde etwas weniger als 2 Volume, bei einer Bestimmung

aber auch etwas mehr gefunden, und es blieb bahin gestellt, welches Berhältniß das richtige sei. Es wurde nicht baran gesbacht, daß dieses Verhältniß, ober ein anderes, die Volume zweier sich verbindender Gase ober die Zersetzung einer gasssörmigen Verbindung zu gassörmigen Vestandtheilen betressens des wirklich und genau ein einsaches sei; auf einen solchen Gesbanken konnte man um so weniger kommen, da bis zu dem Ende des vorigen Jahrhunderts den verschiedenen Gasen uns gleiche Ausdehnung durch die Wärme zugeschrieden wurde, und hiernach das Volumverhältniß zweier Gase, das etwa für eine gewisse Temperatur als ein einsaches sich ergeben hätte, bei jesder anderen Temperatur nicht mehr als ein solches zu betrachten gewesen wäre.

In bem Anfange bieses Jahrhunderts murbe burch Dal= ton (vgl. S. 291) und durch Gap=Lussac (vgl. S. 334) erkannt, daß gleiche Volume verschiedener Gase bei Giner Tempe= ratur auch bei benselben anderen Temperaturen gleich große Bald nachher, 1805, fanden A. von humboldt und Gan=Lussac\*), daß 1 Volum Sauerstoffgas sich mit genau 2 Volumen Wasserstoffgas — so genau, als Dies nur burch Bersuche festgestellt werben kann — zu Wasser vereinigt, und besonders betont murde bei der Mittheilung dieses Resultates, bağ bas eben angegebene Verhältniß für jebe Temperatur gelte, sich bei ber gleichen Ausbehnung der Gase nicht mit wechselnder Temperatur ändern könne. Was hier als Anhaltspunkt für die Erkenntniß geboten war, daß Gase nach einfachen Volum= verhältnissen zu chemischen Verbindungen zusammentreten, murde von Gan=Lussac aufgefaßt und weiter verfolgt, und 1808 tonnte er in seiner berühmten Abhandlung über die Bereinig= ung ber gasförmigen Substanzen unter einanber \*\*) als Resul=

<sup>\*)</sup> Bei ihren Untersuchungen über die eudiometrischen Berfahren, Journal de physique, T. LX, p. 129.

<sup>\*\*)</sup> Gelesen vor der Société philomatique zu Paris im Dezember 1808, veröffentlicht 1809 in den Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 207.

tat seiner Untersuchungen es aussprechen, baß bie Gase sich nach sehr einfachen Verhältnissen mit einander verbinden und daß auch die Raumverminderung, welche bei der Verbindung statt hat, einem bestimmten Gesetze folge. — Gap=Lussac erinnerte hier an Proust's Behauptung bestimmter Berhalt= nisse für die demischen Verbindungen und an Berthollet's abweichende Ansichten, an Dalton's Lehre, daß die Körper sich nach einfachen Verhältnissen ihrer Atome vereinigen, an die von Berthollet bagegen geäußerten Zweifel. Vermuthung, das mit humboldt gefundene einfache Volum= verhältniß, nach welchem Wasserstoff und Sauerstoff Wasser bilben, konne sich auch bei ben anberen Gasen wieberfinden, habe ihn Versuche über die Vereinigung bes Fluorborons, bes Salzsäure = und bes Kohlensäuregases mit Ammoniakgas an= stellen lassen. Salzsäure= und Ammoniakgas verbinden sich nach genau gleichen Volumen zu neutralem Salz; 1 Volum Fluor= borongas, je nach bem Ueberschusse bes einen ober bes anberen Gases und der Art der Versuchsanstellung, mit 1 oder mit 2 Volumen Ammoniakgas; in den verschiedenen Verbindungen ber Rohlensaure mit Ammoniak seien die Bestandtheile in solchen Mengen enthalten, daß diese für den gasförmigen Zustand ben Verhältnissen 2 ober 1 Volum Ammoniak auf 1 Volum Kohlen= saure entsprechen, und zwar seien auch Rohlensaure= und Am= moniakgas nach gleichen Volumen zu bem neutralen Salze vereinigt (als solches murbe bamals bas später als zweifach=kohlen= saures Ammoniat benannte Salz bezeichnet). Der Schluß sei ein berechtigter, daß, wenn die Bestandtheile aller Salze im gasförmigen Zustand erhalten werden könnten, neutrale Salze immer aus ber Vereinigung gleicher Volume biefer Bestandtheile resultiren murben. In anderen Salzen sei bas Bolum: verhältniß ber Bestandtheile stets ein einfaches, und ein solches finde sich auch für bas Ammoniak, welches nach A. B. Berthollet's Versuchen\*) als aus brei Volumen Wasserstoffgas

<sup>\*)</sup> Diese Bersuche wurden im Frühjahr 1808 bekannt, und als Re-sultat wurde aus ihnen — noch ein Beispiel für die Berkennung der doch

auf 1 Volum Stickstoffgas zusammengesetzt zu betrachten sei, für die Schwefelsaure, in welcher nach Gan=Lussac's Ber= suchen 2 Volume Schwesligsauregas auf 1 Volum Sauerstoff kommen, für die Rohlensaure, welche sich aus 2 Volumen Rohlenoryb und 1 Volum Sauerstoff zusammensetze, und für bie verschiedenen Orybationsstufen bes Stickstoffs, sofern bie für biese von H. Davy angestellten Gewichtsanalysen schließen lassen, daß auf 1 Volum Stickstoffgas im Stickorybul 1/2, im Stickoryd 1, in ber Salpeterfaure 2 Volume Sauerstoff kommen. Klar sei also, daß für die Vereinigung von Gasen nach Volum, auch wenn man jede solche Verbindung einzeln betrachte, ein= sache Verhältnisse bestehen, wie sie bie Vergleichung ber Zu= sammensetzung nach Gewicht nicht ergebe, wo nur bei verschie= benen Berbindungen berselben Bestandtheile sich eine Regel= mäßigkeit zeige: bie, baß bie verschiebenen Mengen bes einen Bestandtheiles gegenüber derselben Menge des anderen unter sich in einfachen Verhältnissen stehen. — Aber auch wenn eine Volumverminderung bei der Vereinigung von Gasen zu gaß= förmigen Verbindungen eintrete, stehe dieselbe in einem einfachen Verhältnisse zu bem Volum ber Bestandtheile ober boch zu bem eines berselben. Gay=Lussac erörterte namentlich, baß bei ber Vereinigung von 2 Volumen Kohlenorybgas mit 1 Volum Sauerstoffgas 2 Volume Kohlensäuregas sich bilben, bei ber Bereinigung eines gewissen Volumes Sauerstoffgas mit Kohlenstoff zu Rohlensauregas ober mit Schwefel zu Schwefligsaure= gas bas Volum ungeänbert bleibe, baß im Stickorybulgas 1 Volum Sauerstoffgas mit 2 Volumen Stickstoffgas zu 2 Vo= lumen, im Stickorybgas 1 Volum Sauerstoffgas mit 1 Vo= lum Stickstoffgas zu 2 Volumen, im Ammoniakgas 3 Volume Wasserstofigas mit 1 Volum Stickstoffgas zu 2 Volumen ver= einigt seien. — In einer sich anschließenben Abhandlung über

solum Ammoniakgas bei der Zersetzung 2,046 Bolume Gasgemische liefere, wovon 1,545 Bolume Wasserstoffgas und 0,501 Bolume Stickgas.

ben Salpetrigfäuredampf und die Anwendung des Stickorydsgases zur Eudiometrie\*) suchte er weiter noch die von ihm gestundenen Regelmäßigkeiten bafür, die Zusammensehung der Orydationsstusen des Stickstoffs vollständiger zu ermitteln, in Anwendung zu bringen, und hier gab er eine Zusammenstellsung darüber, was er bezüglich der Zusammensehung nach einssachen Volumverhältnissen für solche Verbindungen, deren Bestandtheile den gasförmigen Zustand annehmen können, als sestgestellt betrachtete, und wie die specisischen Gewichte gassförmiger Verbindungen aus denen der Bestandtheile und den für die Vereinigung der letzteren anzunehmenden Volumänderungen nach einsachen Verhältnissen sich in genügender lebereinsstimmung mit den Versuchsresultaten berechnen.

Wie sich erwarten läßt, war unter den Angaben, welche Gay=Lussac als bas Statthaben ber von ihm behaupteten Regelmäßigkeiten beweisend machte, noch eine ober die andere späterer Berichtigung bedürftig. Die übergroße Mehrzahl ber von Gan=Lussac angeführten Thatsachen konnte jeboch taum einen Zweifel baran zulassen, baß biese Regelmäßigkeiten wirk= lich statthaben; und Das wurde auch sofort fast allgemein an= Merkwürdiger Weise aber gerade von dem Forscher nicht, welcher abuliche Regelmäßigkeiten, wie sie von Gap= Lussac für die Zusammensetzung nach Volum gefunden waren, vorher schon für die Zusammensetzung ber chemischen Verbind= ungen nach Gewicht behauptet hatte. Dalton hatte in ben Abschnitten ber, 1810 veröffentlichten zweiten Abtheilung seines neuen Enstemes bes demischen Wiffens, welche so vorliegen wie er sie vor ber Befannticaft mit Bap-Lussac's jest besprochenen Untersuchungen abgefaßt batte, einfache Bolumver= haltnisse für die Vereinigung gewisser Gase wieberholt angegeben — so 3. B., daß 2 Bolume Wasserstoffgas sich mit 1 Wolum Caneritofigas in Waffer vereinigen, ober, wie er bestätigt habe, Salifauregas und Ammoniakgas nach gleichen Bo-

<sup>\*)</sup> Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 235.

lumen zusammentreten —, aber biese Angaben waren auch noch nicht in bem Sinne gemacht, daß die Ginfachheit ber Berbind= ungsverhältnisse etwas für biese Wesentliches sei. Im Gegen= theil: in einem Anhange zu bieser zweiten Abtheilung seines Werkes sprach Dalton sich über die ihm inzwischen bekannt gewordenen Resultate Gap=Lussac's bahin aus, daß dieselben Was Dieser für die Verbindung gasförmiger Substanzen nach Volumen gefunden zu haben glaube, würde, sagte Dalton, mit bem von ihm selbst für die Verbindung nach Atomgewichten mit allgemeinerer Geltung Ermittelten ganz übereinstimmen, wenn es nachgewiesen werben konnte, bag gleiche Bolume verschiebener Gase bieselbe Anzahl von Atomen ober solche Anzahlen, welche in einfachen Verhältnissen unter ein= ander stehen, enthalten; diese Frage sei ihm schon früher in Betracht gekommen, aber die Ansicht, daß Dem so sei, habe er als unhaltbar aufgegeben. An einzelnen Beispielen suchte er nachzuweisen, daß Gan=Lussac's Hypothese, wie er die von diesem Forscher festgestellten Regelmäßigkeiten nannte, mit den Thatsachen in starkem Wiberspruche stehe. Seiner Meinung nach sei Das für mahr zu halten, baß in keinem Falle die Bereinig= ung von Gasen ganz genau nach gleichen ober unter sich in einfachen Verhältnissen stehenden Volumen statthabe, und wo etwas Derartiges stattzuhaben scheine, beruhe es darauf, bas Bereinigungsverhältniß nicht scharf genug bestimmt sei; die größte Annäherung an eine solche Regelmäßigkeit habe wohl für Sauerstoff = und Wasserstoffgas bei ihrer Verbindung zu Wasser statt, aber auch hier treten nach seinen verlässigsten Bersuchen mit 1 Volum bes ersteren Gases nicht genau 2 son= bern 1,97 Volume des letieren zusammen. Und Dalton gab ba, gleichsam als Gegensatz zu ber von Gan=Lussac mitge= theilten, eine Zusammenstellung über bie Zusammensetzung gas= förmiger Verbindungen nach den Volumverhältnissen ihrer gaß= förmigen Bestandtheile, welche allerdings nur in vereinzelten Fällen bem von Gay-Lussac Behaupteten Entsprechendes, in einer größeren Zahl von Fällen ihm Wibersprechenbes enthielt.

Die Einrede Dalton's hielt indessen die Anerkennung nicht auf, bag bas von Gay= Lussac Gefundene nicht etwa nur eine Hypothese sei, wie ber Erstere es bezeichnete, sondern etwas thatsächlich Erwiesenes. Wohl aber zeigte sich, was bezüglich ber Berbindungsverhältnisse gasförmiger Körper burch San= Luffac festgestellt mar, als mit Dalton's Sppothese, bag bie Bereinigung verschiebener Körper zu chemischen Berbinbun= gen auf bem Busammentreten ber Atome ber ersteren nach ein= fachen Verhältnissen beruhe, sehr wohl verträglich, und es ge= wann für die Beurtheilung, welche relative Gewichte man ben Atomen verschiedener Körper beizulegen habe, eine hervorragende Die Beantwortung bieser Frage war von der Bebeutung. Aufstellung ber atomistischen Theorie burch Dalton an versucht, als zum Ausbau bieser Theorie burch Deutung experimental nachzuweisenber Regelmäßigkeiten in ber Zusammensetzung chemischen Berbindungen gehörig. Darauf, welche Ansichten hierüber von Dalton selbst, welche von anberen Chemikern für bie richtigen gehalten murben unb auf bie Gestaltung unserer Wissenschaft Einfluß ausgeubt haben, bin ich bisher kaum ein= gegangen, wo ich vorzugsweise über bie Erkenntniß jener Re= gelmäßigkeiten berichten wollte, wie sie unabhängig von einer theoretischen Deutung berselben zu erlangen mar, wenn auch, was zu ihr beitrug, in Berknüpfung mit theoretischen Borstellungen bargelegt murbe und von ben letteren beshalb schon in bem Vorhergehenben zu sprechen mar. In einem besonderen Abschnitte will ich über bie Ansichten berichten, welche als auf bie Ermittelung ber relativen Atomgewichte ber Rorper bezüg= liche in ber jest betrachteten Zeit und ber zunächst folgenben

## Ansbildung der atomistischen Theorie bis gegen 1840; Bestimmung der Atom- oder Verbindungsgewichte der Elemente.

Wir haben in dem Vorhergehenden betrachtet, wie die Erkenntniß festen Fuß gewann, daß die eigentlichen chemischen Berbindungen nach ganz bestimmten Verhältnissen zusammen= gesett find; bann, wie man bie Gesetmäßigkeiten erkaunte, welche biese Zusammensetzungsverhältnisse ganz bestimmte sein Wir haben gesehen, burch welche Forscher und welche Arbeiten die Wahrheit erfaßt und begründet wurde, daß die Elemente, ober einfacher zusammengesetzte Körper überhaupt, zu demischen Verbindungen zusammentreten im Verhältnisse ganz bestimmter Gewichte ober im Verhältniß einfacher Multipla ber= selben Gewichte: so, daß die genaue Kenntniß ber quantitativen Zusammensetzung aller ber Verbindungen, welche aus einer Anzahl unzerlegbarer ober einfacher zusammengesetzter Körper A, B, C, D . . . resultiren können, gegeben ist burch eine sichere Ermittelung ber relativen Gewichte A, B, C, D . . . , welche biesen Körpern beizulegen sind, und bes Berhältnisses, nach welchem biese Gewichte sich in ben einzelnen Berbindungen ver= einigt finden, — ob in dem Verhältniß A: B, ober A: 2B, ober 2A: 3B, u. s. w. Die Ermittelung ber relativen Ge= wichte, mit welchen die Körper in Verbindungen eingehen und die wir passend als Verbindungsgewichte bezeichnen, ist nach mehreren Richtungen bin ber Gegenstand wissenschaftlicher Unter= suchungen geworben. — Man hat sich einerseits bemüht, bie Verbindungsgewichte ber verschiebenen Körper so genau zu er=

forschen, als Dies nur durch analytische oder synthetische Versuche erreichbar ist, und blieb hier innerhalb bes Kreises bes experimental Festzustellenden, aber Dem ausgesetzt, Verhältniß der Verbindungsgewichte zweier Körper und Dem entsprechend das Verhältniß, nach welchem die Verbindung 3: gewichte dieser Körper in einer gewissen Verbindung vereinigt seien, von Verschiedenen verschieden angenommen wurde. das Kupferoryd auf 100 Gewichtstheile Sauerstoff 395,7 ober 394,5 Gew. Th. oder welche diesen Zahlen nahe kommende Menge Kupfer enthalte, konnte experimental untersucht werden, und so auch sich außer Zweifel setzen lassen, daß innerhalb der Grenzen ber für solche Bestimmungen zu erzielenden Genauigkeit in dem Rupferorydul auf die nämliche Menge Sauerstoff boppelt soviel Metall kommt, als in dem Kupferoryd; aber unent= schieden blieb, ob man das Verhältniß der Verbindungsgewichte bes Sauerstoffs und bes Rupfers wie 100 zu 395 ungefähr ober wie 100 zu 790, im Rupferoryd 1 und im Orydul 2 Verb. Gew. Kupfer auf 1 Verb.=Gew. Sauerstoff ober im Rupferoryd 2 und im Drydut 1 Berb.=Gew. Sauerstoff auf 1 Berb.=Gew. Rupfer annehmen solle. — Man hat andererseits auch gesucht, bezüglich der Frage zu einer Entscheidung zu kommen, welches unter mehreren möglichen Verbindungsgewichten man jedem der verschiedenen Körper beizulegen und welche Verhältnisse für die Zusammensetzung nach Verbindungsgewichten der Bestandtheile man für die verschiedenen Verbindungen anzunehmen habe: sei baß man biese Frage mehr als eine ber Zweckmäßigkeit auffaßte, wie sich die Zusammensetzung der verschiedenen Verbindungen in der einfachsten und übersichtlichsten Weise und für ähnliche Verbindungen als eine ähnliche ergebe, sei es, baß man die Verbindungsgewichte der Körper als den Ausdruck der re= lativen Atomgewichte berselben betrachtend es sich zur Aufgabe stellte, die Atomgewichte der Elemente und die atomistische Zu= sammensetzung der Verbindungen so, wie Dies nach dem ganzen Stande des Wiffens sich am Wahrscheinlichsten herausstelle, an= zugeben.

Was nach diesen verschiebenen Richtungen gearbeitet worden ist, ging so häusig zugleich auf die eine und die andere berselben ein, daß es nicht wohl gelingt, in gesonderter Betrachtung einen lleberblick zu geben über Das, was vorzugsweise experimental zu Entschendes betrifft, und davon getrennt einen Ueberblick über die theoretischen Aussichten, welche aufgestellt wurden. In der gemeinsamen Berichtserstattung, welche ich hier versuche, kann bezüglich des Ersteren eine vollständigere Mittheilung der da gefundenen Einzelresultate nicht beabsichtigt werden; auf die Angabe weniger Zahlen habe ich mich zu beschränken, welche zugleich zur Verbeutlichung theosetischer Ansichten dienen können, und von den letzteren darf ich nur solche besprechen, die sich — früher oder später — als einflußreichere erwiesen haben.

Die Aufstellung ber Lehre, baß demische Verbindung auf der Bereinigung der kleinsten Theilchen ober Atome der Bestand= theile nach einfachen Zahlenverhältnissen beruhe, mar für Dalton verknüpft mit dem Versuche, die relativen Gewichte dieser Atome zu bestimmen. Er leitete biese Gewichte ab aus ben Zusammen= sezungsverhältnissen ber Berbindungen; seine Atomgewichte waren Verbindungsgewichte — wenn auch Dalton selbst die lettere Bezeichnung nicht gebraucht hat\*) -, so gewählt, baß bie bekannten Verbindungen nach möglichst einfachen Zahlen= verbaltnissen zusammengesetzt seien. Das geht ichon aus ber von ihm 1803 entworfenen Atomgewichtstabelle (vgl. 3.292) hervor, wenn gleich eine Erläuterung ber ihr zu Grunbe liegenden Principien ba nicht mitgetheilt wurde. Das zeigt sich auch in Dem, was dann, 1808, Dalton in der ersten Ab= theilung feines neuen Syftemes bes demischen Wissens barlegte. Als allgemeine Regeln dafür, aus wie viel Atomen der Bestandtheile und nach welchen Zahlenverhältnissen berselben man die

<sup>\*)</sup> Die Bezeichnung Combining weights wurde 1813 von Th. Poung in Dessen Introduction to Medical Literature gebraucht.

ber verschiedenen Verbindungen zusammengesett anzunehmen habe, glaubte er ba bie folgenben geben zu konnen: Kenne man für zwei Körper A und B nur Gine Verbinbung, so sei bis zum Beweise bes Gegentheiles zu vermuthen, baf sie in ihrem Atome 1 (At.) A mit 1B vereinigt enthalte; seien zwei Verbindungen bekannt, so sei zu vermuthen, daß bas Atom ber einen aus 1A+1B, das der anderen aus 1A+2B bestehe; seien brei Verbindungen bekannt, so sei zu erwarten, daß den Atomen berselben die Zusammensehungen 2A + 1B, 1A + 1B, 1A + 2B zukommen; bei Bekanntschaft mit vier Verbindungen folle man für die Atome berselben die Zusammensetzungen 2A+1B, 1A+1B, 1A+2B, 1A+3B erwarten; u. s. w. Ferner musse bas specifische Gewicht einer Verbindung 1A + 1B stets größer sein, als bas eines ebenso zusammengesetten Gemisches ihrer Bestandtheile, und das specifische Gewicht einer Verbindung 1A+2B größer als das eines eben so zusammen: gesetzten Gemisches von 1A + 1B mit B. Aus ber Anwendung dieser Regeln auf Verbindungen von besser ermittelter Zusammensetzung folge, baß bas Wasser, bas Ammoniak, bas Rohlenoryd Verbindungen 1A + 1B, die Rohlensaure eine Verbindung 1A + 2B sei, u. s. w., und Dem entsprechend leitete Dalton aus ben ihm verlässig erscheinenben Analysen bieser und anderer Verbindungen die Atomgewichte der in benselben enthaltenen Elemente ab. In ber, 1810 veröffentlichten zweiten Abtheilung seines neuen Systemes raumte er aber boch schon bie Möglichkeit ein, bas Wasseratom könne auch aus 2 At. Wasserstoff und 1 At. Sauerstoff, ober vielleicht auch aus 1 At. Wasserstoff und 2 At. Sauerstoff bestehen, ober das Rohlensaure: atom aus 1 At. Rohlenstoff und 1 At. Sauerstoff, wo sich bas Verhältniß ber Atomgewichte ber in diesen Verbindungen enthaltenen Elemente anders ergeben würde, als er es vorher an: genommen hatte und jett im Wesentlichen auch immer noch als das Wahrscheinlichere ansah. Das Verhältniß der Atomgewichte H, C und O - wenn wir bie spater eingeführten Zeichen jest schon in Auwendung bringen — sette er also wie 1 zu 5 o. 5,4

zu 7, über seine Annahmen ber Atomgewichte anberer Elemente giebt Auskunft, was S. 298 ff. mitgetheilt wurde und hier nicht wiederholt zu werden braucht; für mehrere dieser Ansnahmen legte er dar, was er als Gründe für dieselben betrachtete, aber weniger beutlich läßt sich Dies für andere, namentlich die Metalle betreffende ersehen. Die Atomgewichte einsacherer Versbindungen resultirten ihm aus dem einsachsten Ausdrucke des Eerhältnisses, nach welchem die elementaren Atome darin anzunehmen seien (daß also z. B. das Atomgewicht des ölbildenden Gases durch C+H=60.6,4, nicht durch ein Multiplum davon, ausgedrückt sei). Die aus stärkeren Säuren und stärzteren, alkalischen oder erdigen Basen gebildeten neutralen Salze betrachtete er als aus 1 Ut. Säure und 1 Ut. Base zusammenzgeset, und ebenso die kohlensauren Salze der Erden und die dann als einsachstohlensaure bezeichneten Salze der Alkalien.

Die von ihm für bie richtigen gehaltenen Atomgewichte ber verschiebenen Körper gab Dalton, wie er sich 1808 auß= brückte, in Wasserstoffatomgewichten au, beren jedes = 1 geset jei. Es würde nicht baran zu erinnern sein, wie bei ihm und bei anderen Chemikern die Verbindungs= oder Atomgewichte ber Körper in verschiebenen Zahlen ihren Ausbruck fanden, je nach ber für ein gewisses Element als Ausgangspunkt für die An= gabe ber Verbindungsgewichte angenommenen Zahl, wäre die Wahl bieses Ausgaugspunktes immer nur als eine Sache ber Zwedmäßigkeit ober Convenienz betrachtet worden. Das war sie für Dalton, welcher von Anfang an die Atomgewichte ber Körper auf das des Wasserstoffs = 1 bezog, weil es das fleinste ist, und welcher, wenn er später die Atomgewichte fast aller Körper burch ganze Zahlen außbrückte, Dies boch nur deßhalb that, weil ihm die vorliegenden experimentalen Daten die gesuchten Größen nicht genauer abzuleiten gestatteten.

Das specifische Gewicht der Körper für den gasförmigen Zustand derselben gab für Dalton nur in so fern ein Hülfs= mittel sür die Ermittelung der relativen Atomgewichte ab, als Dies in den eben erinnerten von ihm aufgestellten Regeln ent=

Einfache Verhältnisse zwischen ben specifischen Gewichten gasförmiger Körper und ben Atomgewichten berfelben, einfache Verhältnisse zwischen ben Anzahlen von Atomen, welche in gleichen Volumen verschiebener gasförmiger Körper anzuneh= men seien, erkannte er nicht. Er suchte die relativen Bolume ber Atome solcher Körper zu ermitteln, in bem Sinne, bag er barunter bas Volum je eines Atoms zusammen mit ber es um= kleibenben Wärmesphäre verstand; und er sprach 1808 bavon, er habe früher die Ansicht gehegt, daß die Atome aller gasför= migen Körper basselbe Volum haben und in gleichen Volumen Sauerstoff = und Wasserstoffgas gleich viele Atome enthalten seien; aber durch Betrachtungen, wie er sie bezüglich ber specifischen Wärme verschiebener Gase bargelegt habe, sei er zu ber Ueberzeugung gekommen, baß die Atome verschiebener Gase, für gleichen Druck und gleiche Temperatur, nicht gleich groß seien. Außer ben relativen Gewichten ber Atome suchte Dalton, namentlich 1810, auch die relativen Durchmesser der Atome gasförmiger Körper, in bem jest erinnerten Sinne, zu ermit= teln, und er betrachtete sie als durch das Verhältniß ber Cubit= wurzeln aus ben Quotienten gegeben, welche burch Division ber specifischen Gewichte in die Atomgewichte erhalten werben. fand biese Durchmesser, bei Zugrundelegung unrichtiger Zahlen für die Atomgewichte sowohl als für die specifischen Gewichte, oft sehr verschieben und einfache Verhältnisse nicht ergebenb - für Wafferstoff, Sauerstoff und Stickstoff im Verhältnisse von 1 zu 0,794 zu 0,747 z. B. —, manchmal auch nahezu gleich, wie er benn z. B. für Wasserstoff und Kohlensaure es hervorhob, daß die Durchmesser ihrer Atome fast genau gleich groß seien und folglich ein ge= wisses Volum Rohlensauregas eine eben so große Anzahl Atome enthalte, wie dasselbe Volum Wafferstoffgas.

Daß Dalton die Gesetmäßigkeit, welche für die Vereinigung gassörmiger Körper nach Volum statthat, nicht erfah und noch nach der Entbedung derselben durch Gay-Lussac an sie nicht glaubte, wurde S. 340 f. bereits besprochen. Andere erfaßten diese Entdeckung um so lebhafter, auch als ein Hülfsmittel zur Bestimmung der relativen Sewichte der kleinsten Theilchen versichiedener gasförmiger Körper. Von den Ansichten, welche in der jetzt zu betrachtenden Zeit — nach dem Bekanntwerden der Dalt on ichen Theorie und des Saysunssen Volumsgesets — zunächst dargelegt wurden, haben einzelne erst sehr spät Einfluß auf die Sestaltung der chemischen Lehren ausgeübt; aber jetzt schon ist an sie: namentlich an die von Avogabround von Ampère ausgesprochenen, zu erinnern.

Avogabro veröffentlichte 1811\*) seinen "Versuch eines Berfahrens, die relativen Gewichte der Elementarmolecule der Körper und die Verhältnisse zu bestimmen, nach welchen die= selben in Verbindungen eintreten". Ausgehend von Dem, was Say=Lussac gefunden: bag Gase sich immer nach einfachen Volumverhaltnissen verbinden und das Volum ber Verbindung, wenn diese selbst gasförmig ist, zu bem ber Bestandtheile in einem einfachen Verhältnisse steht, und weiter erwägend, daß die Mengenverhältnisse bei Verbindungen nur beruhen können auf der relativen Anzahl ber sich vereinigenden Wolecüle und der resultirenden zusammengesetzten, kommt er zu der Schlußfolger= ung, daß auch sehr einfache Verhältnisse bestehen mussen zwischen den Volumen gasjörmiger Substanzen und der Anzahl der barin enthaltenen einfachen ober zusammengesetzten Molecüle. Die zunächst sich bietenbe und allein als zulässig erscheinenbe hypothese sei die, daß alle Gase in demselben Bolum die gleiche Anzahl integrirender Molecule enthalten. Wolle man voraus= jezen, für gleiche Volume verschiebener Gase sei die Anzahl ber darin enthaltenen Molecule verschieben, so sei es unmöglich, einzusehen, daß bas ben Abstand ber Molecule beherrschende Ge= set in allen Fällen so einfache Verhältnisse ergeben könne, wie sie nach dem thatsächlich Gefundenen als zwischen dem Volum und der Anzahl der Molecüle statthabend anzunehmen seien.

<sup>\*)</sup> Journal de physique, T. LXXIII, p. 58.

Avogabro sucht zu zeigen, wie man sich sehr wohl ben Abstand ber Molecule in ben verschiebenen Gasen gleich groß ben= ten könne: so groß, daß sie keine gegenseitige Anziehung mehr auf einander ausüben, und dabei boch die Wirkung einer un= gleichen Anziehung berselben für ben Wärmestoff begreiflich sei; aber nicht barauf, ob seine Hypothese hierüber an sich eine mahr= scheinlichere sei, als eine anbergartige Dalton's, stützt er sich bei ber Annahme gleich großer Distanzen zwischen ben Mole= culen bei verschiebenen Gasen (selbstverständlich für dieselbe Temperatur und benselben Druck), sondern barauf, bag nur sie die einfachen Volumverhältnisse bei ber Verbindung von Gasen erklare. Diese später als Avogabro's Gesetz bezeichnete Annahme, daß in gleichen Volumen verschiedener Gase gleich viele Molecule berselben enthalten seien, wird bei ihm als bie zur Erklärung demischer Thatsachen geeignete gemacht, keineswegs zur Erklärung physikalischer, und bavon, daß bas gleichartige Verhalten ber verschiebenen Gase gegen Druck und Temperatur sie nothig mache, ist hier noch nicht die Rebe. — Die Annahme selbst giebt aber ein Mittel ab, für die Molecule verschiebener Gase die relativen Gewichte zu ermitteln, da die letteren in bem Verhältnisse ber Gewichte gleicher Volume stehen mussen. Aus ben bamals über die specifischen Gewichte elastischer Flüssigkeiten vorliegenden Daten leitet Avogabro das Verhältniß der Mo= leculargewichte für Wasserstoff, Sauerstoff und Stickstoff wie 1 zu 15 zu 13 ab, und bas Wasser muß sich hiernach aus 2 Mol. Wasserstoff auf 1 Mol. Sauerstoff, das Ammonial aus 3 Mol. Wasserstoff auf 1 Mol. Stickstoff, das Stickorydul aus 2 und das Stickoryd aus 1 Mol. Stickstoff auf 1 Mol. Sauerstoff zusammensetzen. Dieser Betrachtungsweise scheint Etwas entgegenzustellen: daß bie Summen ber Gewichte ber sich zu diesen Verbindungen vereinigenden Molecule nicht die Moleculargewichte ber Verbindungen geben; benn nach bem Berhaltnisse ber specifischen Gewichte für ben elastisch-flussigen Bustand ist bas Moleculargewicht bes Wassers, immer bezogen auf das des Wasserstoffs als Einheit, nicht 17 sondern 8,5,

das des Ammoniaks nicht 16 sondern 8 u. s. w. Aber auch Das lasse sich im Einklange mit jener Annahme ganz gut er= klären: burch die Voraussetzung nämlich, daß die constituirenden Molecule jedes unzerlegbaren Gases nicht je aus Ginem Gle= mentarmolecul bestehen sondern aus einer gewissen Anzahl unter sich durch Anziehung zusammengehaltener Elementarmolecule, von welcher bei dem Eingehen in demische Verbindung die Hälfte, ein Viertel u. s. w. sich mit den in einem constituirenden Mo= leckt eines anderen Gases enthaltenen Elementarmoleculen ober auch mit ber Hälfte, bem Viertel u. s. w. ber Anzahl berfelben vereinigen kann. Bersteht man unter Moleculen schlechthin-bie bestimmter als constituirende oder integrirende Molecule bezeich= neten Vereinigungen von s. g. Elementarmoleculen, so treten zur Bildung von 1 Mol. Wasser 1 Mol. Wasserstoff und 1/2 Mol. Sauerstoff, zur Bilbung von 1 Mol. Ammoniak 3/, Mol. Basserstoff und 1/2 Mol. Stickstoff zusammen, u. s. w.; wenn zwei Gase sich nach gleichen Volumen und ohne daß Volumvermin= berung eintritt zu einer gasförmigen Verbindung vereinigen, sett sich jedes Molecul der letteren aus 1/2 Mol. des einen und 1/2 Mol. des anderen Bestandtheiles zusammen. Das erörtert Avogabro an einer Reihe von Beispielen, unter Hervorheb= ung Dessen, in was seine Betrachtungsweise von der Dalton's verschieden ist. Klar, wenn auch nicht in der später gebräuchlich geworbenen Weise ausgebrückt, ist von ihm seine Ansicht als bahin gehend bargelegt, daß, während Dalton für jeben Kör= per Eine Art kleinster Theilchen oder Atome annimmt, die als gleichartige eine wahrnehmbare Menge eines Körpers zusammen= setzen und mit ungleichartigen sich zu demischen Verbindungen vereinigen, Avogabro bie Theilchen eines elementaren Gases, auf beren Abstand bas Volum besselben beruht, von benjenigen noch Keineren Theilchen derselben Substanz unterscheibet, welche bie ersteren Theilchen zusammensetzen und mit andersartigen zu cemischen Verbindungen zusammentreten; die ersteren Theil= chen (unsere Molecule) sind die bei ihm als constituirende ober integrirende Molecule, die letteren (unsere Atome) die als Gle= Ropy, Entwidelung ber Chemie.

Die relativen Gewichte ber conmentarmolecule bezeichneten. stituirenden Molecule sind die Gewichte der Volumeinheit für ben Gaszustand und werben von ihm angegeben, bezogen auf bas bes Wasserstoffs als Ginheit; bas Gewicht bes constituiren= ben Moleculs einer Verbindung ist die Summe der Gewichte ber zur Bilbung berselben zusammentretenden Molecule, dividirt durch die Anzahl ber Volumeinheiten, welche die resultirende Verbindung im Gaszustand erfüllt. Direct können die relativen Gewichte ber constituirenden Molecule für die Körper bestimmt werben, beren specifisches Gewicht für ben Gaszustand zu ermitteln ist (zu ben schon angeführten Woleculargewichten kommt barauf hin bei Avogabro u. a. auch noch bas bes Chlors = 32,8, bas der Chlormasserstoffsaure = 17,4, bas ber schwef: ligen Säure = 30,9, das der Kohlensäure = 20,7, bas des Rohlenorybs = 13,2); indirect können sie abgeleitet werden aus ber Annahme ber Molecularverhältnisse gewisser Verbindungen auf Grund von Analogien und ber Kenntniß ber entsprechenben Gewichtsverhältnisse. Da z. B. in mehreren Fällen bei ber Vereinigung von 2 Mol. eines Gases mit 1 Mol. eines anderen 2 Mol. gasförmiger Verbindung resultiren, b. h. bas Volum bes einen Gases bei ber Vereinigung mit einem halb so großen Volum bes anderen ungeändert bleibe, und dieses Constantbleiben bes Volumes für ben Uebergang bes Sauerstoffs in schweslige Säure und in Kohlensäure constatirt sei, so habe man für diese Verbindungen anzunehmen, sie bilben sich aus 1 Mol. Schwefel resp. 1 Mol. Kohlenstoff und 2 Mol. Sauer: stoff, und die bekannte quantitative Zusammensetzung bieser ergebe bann bas Moleculargewicht bes Schwefels = 31,7, das des Kohlenstoffs = 11,4, und mit dem letteren Resultate stehe weiter in Einklang, daß bei ber Bilbung bes Rohlenorybs Vereinigung von gleich vielen Moleculen ber Bestandtheile ober von gleichen Bolumen berselben ohne Conbensation, so wie Dies auch für andere solche Falle gefunden sei, Avogabro geht bann noch weiter, und statthaben murbe. glaubt auch für Orybe, beren Moleculargewicht er nicht kennt,

bas Berhältniß, nach welchem sich bei ihrer Bilbung die Mole= cule ihrer Bestandtheile vereinigen, auf Grund von Analogien vermuthungsweise ableiten zu können; aber es würde zu weit führen, wollte ich specieller auch barüber berichten, welche (von ihm selbst als weniger sichere betrachtete) Moleculargewichte er verschiedenen Metallen beigelegt hat. Nur Das habe ich noch anzugeben, daß er sich gegen Gan=Lussac's Ansicht (vgl. S. 338) ausspricht, daß allgemein neutrale Salze aus gleichen Bolumen Saure und Base, biese gasförmig gebacht, b. h. aus gleich vielen Moleculen berselben sich zusammensetzen. — So viel bezüglich der Bestimmung der relativen Gewichte der con= stituirenden oder integrirenden Molecule der Körper, welche zu= gleich mit der Aufsuchung der Zusammensetzung der Molecüle von Verbindungen aus Moleculen resp. Bruchtheilen ber Mo= lecule ber Bestandtheile ber eigentliche Gegenstand von Avo= gabro's Untersuchung ist. Ungleich weniger beutlich und ber Ueberschrift seiner Abhandlung (vgl. S. 349) kaum entsprechend ift, was er über bie Gewichte ber s. g. Elementarmolecule sagt, aus welchen sich seiner Ansicht nach auch die constituirenden Mo= lecule ber unzerlegbaren Körper zusammensetzen. Darüber, wie viele solcher Elementarmolecule er in einem constituirenden an= nehme, und ob bei verschiedenen Elementen immer eine gleich große Anzahl, hat er sich nicht ausgesprochen; zu vermuthen, daß er das Lettere gemeint habe, bietet seine Abhandlung nur unsicheren Anhalt.

Der Inhalt dieser Abhandlung, auf welche wir jest als eine Grundlage für die Bestimmung der Moleculargewichte, für die Unterscheidung zwischen Molecülen und Atomen abgebend zurücklicken, blieb damals ohne jeglichen Einstluß auf die Gesstaltung der Lehre von den Verbindungsverhältnissen der Körsper; er wurde kaum beachtet. Das deruhte einigermaßen darsauf, daß zu jener Zeit, wo eben erst die Chemiker angesangen hatten sich mit der Zurücksührung der Zusammensehungsvershältnisse der Verbindungen auf die relativen Gewichte der kleinssten Theilchen der Bestandtheile zu beschäftigen, die Unterscheids

ung von zweierlei Arten solcher Theilchen — physikalisch klein= ster und chemisch kleinerer, wie später beutlicher als bamals unterschieben murbe — biese Lehre eher zu compliciren als ver= ständlicher zu machen schien. Aber gewiß beruhte es noch mehr barauf, daß Avogabro's Theorie bargelegt wurde, ohne irgend welche neue Thatsachen zu bringen. Wäre die Aufstellung seiner Theorie mit ber Angabe und bem Nachweis von so wichtigem Thatsächlichem, wie es in Gan = Lussac's Volumgeset ben Chemikern geboten murbe, verknüpft gewesen ober hatte sie nur zu ber experimentalen Entscheibung als wichtig betrachteter Fragen Veranlassung gegeben, so würde seine Mittheilung nicht so ganglich vernachlässigt geblieben sein, wie Dies ber Fall war: als eine rein speculative Beschäftigung mit einem ber Chemie zugehörigen Gegenstande Seitens eines Mannes, von welchem auf diesem Gebiete bes Wissens keine anberen Arbeiten bekannt waren, die zu ber Beachtung jeber von ihm ausgesprochenen Ansicht veranlaßt hätten. Avogabro's Untersuchung, welche in Frankreich veröffentlicht wurde, erregte selbst hier so wenig Aufmerksamkeit, daß Ampere einige Jahre später erft nach ber Abfassung einer Abhandlung, in welcher er eine ähnliche Betrachtungsweise entwickelte, von ihr Kenntniß erhielt; und wieberum gewann auch Ampere, ber boch schon als Mathemas tiker sich einen angesehenen Namen gemacht hatte und ben Forts schritten der Chemie mit Interesse folgte, dieser Betrachtungs: weise unter ben Chemikern zunächst noch nicht Anhänger.

Ampere veröffentlichte 1814\*) in ber Form eines Briefes an Berthollet, als Auszug aus einer bamals vorbereiteten größeren Arbeit, einen Auffat "über die Bestimmung der Proportionen, in welchen sich die Körper vereinigen nach der Zahl und der Anordnung (disposition respective) der Wolecüle, aus welchen ihre integrirenden Partikel zusammengesetzt sind." Auch er geht von Gap=Lussac's Entdeckung aus, welche ihm zu

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XC, p. 43.

ber Erfassung einer Theorie Veranlassung gegeben habe, die nicht nur die von diesem Chemiker gefundenen Thatsachen und die nachher gefundenen ähnlichen erkläre, sondern sich auch auf die Be= stimmung der Proportionen einer großen Anzahl anderer, unter gewöhnlichen Umständen nicht gasförmiger Berbindungen an= wenden lasse. Physikalische Betrachtungen, legt er nun bar, führen bazu, die Körper als aus allerkleinsten Theilchen zu= sammengesetzt zu betrachten, welche burch bie ihnen eigenthum= lichen Attractions= und Repulsionskräfte in Abständen von ein= ander gehalten werben, die im Verhältnisse zu ben Dimensionen bieser Theilchen unenblich groß sind; die Formen dieser Theil= den, die Ampère als Molecule bezeichnet, üben also keinen Einfluß aus auf die Erscheinungen, welche die aus ihnen zu= sammengesetzten Körper zeigen, und bie Erklärung bieser Erscheinungen muß man barin suchen, in welcher Weise sich biese Molecule zu Dem gruppiren, was Ampère eine Partikel Jebe Partikel sei hiernach als eine Vereinigung einer nennt. bestimmten Anzahl von Molecülen in bestimmter Stellung berselben zu betrachten, einen Raum einschließend, welcher unver= gleichlich viel größer sei als bas Volum ber Molecule; und ba= mit dieser Raum brei unter sich vergleichbare Dimensionen habe, muffen in einer Partikel minbestens vier Molecule ver= Nach zwei Richtungen entwickelt nun Ampere einigt sein. weiter seine Ansichten: einerseits bezüglich bes relativen Gewichtes der Partikel — kaum nothig ist die Bemerkung, daß diese den jest als Molecule bezeichneten Theilchen entsprechen — und ber Zahl ber in benselben enthaltenen Molecule — welche letteren Theilchen wir jest Atome nennen\*) -, und andererseits be=

<sup>\*)</sup> Ampere selbst hat später die letztere Bezeichnung, und die Ausbrücke Partikel und Molecüle in anderer Bedeutung als früher gebraucht. 1835 (Annales do chimie et de physique, T. LVIII, p. 482) verstand er unter einer Partikel ein unendlich kleines Theilchen eines Körpers, welchem noch der Aggregatzustand des letzteren zukomme; die Partikel bestehen aus Molecülen (von diesen enthalten gleiche Bolume verschiedener Gase eine gleich große Anzahl), und diese aus Atomen (die Zahl und die Stellung der letzteren bedinge die Form des Moleculs).

züglich der Stellung, welche den letzteren in den Partikeln zu= komme und die Form der Partikel bedinge; ich darf hier nur über das in ersterer Beziehung von ihm Gelehrte etwas ein= gehender berichten. Für die Ermittelung der relativen Gewichte ber Partikel geht Umpere von ber Voraussetzung aus, in allen Gasen bei berselben Temperatur und bemselben Druck der Abstand zwischen den Partikeln gleich groß sei. daß theoretische Gründe ihm diese Voraussetzung zu unterstützen scheinen, ohne sie jedoch namhaft zu machen (auch er spricht hier nicht davon, daß das gleiche Verhalten ber Gase bei Tem= peratur= und Druckänderungen einen solchen Grund abgebe); er betont vielmehr, daß seine Hypothese erst durch die lleberein= stimmung der Folgerungen aus ihr mit allen Beobachtungsre= fultaten einen hohen Grad von Wahrscheinlichkeit erlange. Gleiche Volume der verschiedenen Gase repräsentiren nach dieser Hypo= these gleich viele Partikel, und aus dem über die Bolumzu= sammensetzung gasförmiger Verbindungen aus gasförmigen Bestandtheilen Bekannten ergiebt sich, nach welchem Verhältniß eine Partikel einer Verbindung aus Partikeln der Bestandtheile oder Bruchtheilen berselben zusammengeset ist: 1 Part. Stickornb aus 1/2 Part. Stickstoff und 1/2 Part. Sauerstoff, 1 Part. Chlorkohlenoryd aus 1 Part. Chlor und 1 Part. Kohlenoryd, 1 Part. Wasser aus 1/2 Part. Sauerstoff und 1 Part. Wasserstoff, 1 Part. Ammoniat aus 1/2 Part. Stickstoff und 3/2 Part. Wasserstoff, u. s. w. Mache man die einfachste und nach den Consequenzen zulässige Annahme, daß die Partikel des Sauerstoffs, des Stick= jtoffs und des Wasserstoffs aus je 4 s. g. Moleculen zusammen= gesetzt seien, so ergebe sich, daß 1 Partikel Stickoryd 2 Mol. Sauerstoff und 2 Mol. Stickstoff enthalte, u. s. w. das Chlor muffe man, nach Dem was über die Berbindungen beffelben bekannt sei, in jeder Partikel 8 Molecule annehmen. père wendet sich dann zu der Betrachtung, welche regelmäßige ober symmetrische Formen für einfacher zusammengesetzte Par= tikel, so daß die in diesen enthaltenen Molecule die Ecken ber Formen markiren, vorausgesehen werden konnen; in biese Be-

... tung darf ich ihm hier nicht folgen, aber ohne mich allzu Ir in Einzelheiten einzulassen kann ich auch hier nicht barüber erichten, wie er für Körper, welche nicht gasförmig untersucht werden konnen und für beren Partikel er nicht bas Gewicht noch (nach ben von ihm für einzelne Glemente gemachten Annahmen) die Molecularzusammensetzung kennt, sich auf weiter= gehende Vermuthungen einläßt: daß man Voraussetzungen barüber zu machen habe, welche Formen und Molecularanzahlen den Partikeln von Verbindungen zukommen und in welchem Berhältniffe die Zahlen der barin enthaltenen Molecule stehen, und daß man dann aus ben Ergebnissen ber Analysen auf bas Berhältniß ber Moleculgewichte ber Bestandtheile schließen konne. Bas er hierüber gesagt hat, was er bezüglich der Zusammen= setzung einzelner Berbindungen als aus seinen Vorstellungen voraussehbar und durch Beobachtungen bereits bestätigt ange= führt hat, übte nicht bloß bamals keinen Ginfluß barauf aus, welche theoretische Lehren über die chemischen Proportionen und auf was sie beruhen Geltung hatten ober fanden, sondern auch spater tamen in ber Chemie keine Unsichten in Aufnahme, bie an ben lettbesprochenen Theil ber Ampere'schen Forschung wieber angeknüpft hatten. Und bamit fällt ber Grund weg, welcher mich zu etwas ausführlicherer Besprechung bes anberen Theiles seiner Betrachtungen und ber vorausgehenden von Avogabro veranlaßt hat.

Die Unterscheibung von mehrerlei Arten von Theilchen ber Körper: solcher, auf beren Zahl und Abstand bas Bolum einer gewissen Menge eines Gases bernhe, und solcher, aus welchen sich die ersteren zusammensehen, — diese von Avogabro und von Ampere behufs consequenter Deutung der von Gay= Lussac erhaltenen Resultate gemachte Unterscheidung fand bei den Chemikern keinen Anklang. Nur Eine Art kleinster Theil= chen nahmen mit Dalton auch die anderen Repräsentanten unserer Wissenschaft an, welche damals der atomistischen Theorie

zustimmten. Die von Gay=Lussac gefundenen Resultate wurden babei von ihnen anerkannt und benutt, entweder in der Art, daß man jetzt die Verbindungsverhältnisse der Gase nach Bolum genauer kenne und bei Kenntniß der specifischen Gewichte berselben auch auf die Zusammensetzung der Verbindungen nach Gewicht mit größerer Sicherheit schließen könne als früher, und daß man die Atomgewichte der Körper als in einsachen Beziehzungen zu den specifischen Gewichten berselben für die Gassorm stehend zu betrachten habe, oder in der Art, daß man die Sezwichte gleicher Volume gewisser Gase als geradezu die relativen Gewichte der Atome derselben ausbrückend annahm.

Die in ber nächsten Zeit nach ber Aufstellung ber atomistischen Theorie burch Dalton ausgeführten Arbeiten verschiebener Shesmiker über die Gewichte, welche den Atomen der Elemente und der Berbindungen berselben beizulegen seien, greisen mehrsach in einander ein. Selbst wenn ich mich hier auf die Besprechung der Ansichten nur weniger Forscher beschränke, welche ganz vorzugsweise bei Vielen Zustimmung fanden, würde es verwirrend sein, wollte ich in streng chronologischer Ordnung über die uns hier in Betracht kommenden Publicationen berichten, da dabei der leberblick über die von demselben Forscher nach einander gemachten und unter sich in engerem Zusammenhange stehenden Wittheilungen noch mehr gestört würde, als es ohnehin unvermeiblich ist.

Für die Erkenntniß von Gesetmäßigkeiten in den Zusams mensetzungsverhältnissen der chemischen Berbindungen, so weit solche Erkenntniß durch experimentale Untersuchungen erlangt werden kann, hatte schon vor dem Bekanntwerden von Dalton's und Gaps us sac's Resultaten und seitdem Berzelius uns ausgesetzt gewirkt, alles Das sindend und nachweisend, an was S. 319 ff. erinnert wurde; aber erst etwas später ging er darauf ein, alle Ergebnisse der von ihm und Anderen ausgessührten Untersuchungen unter dem Gesichtspunkte der atomistischen Theorie in dersenigen Ausbildung der letteren, welche ihm als

bie richtige erschien, zusammenzufassen. Er kam namentlich be= züglich einzelner Atomgewichtsverhältnisse zu anderen Folger= ungen als Dalton. — An den Ansichten des Letteren, mas die Principien der Atomgewichtsermittelungen betrifft, hielten bagegen Andere fest, und unter diesen ist hier namentlich Th. Thomson zu nennen, welcher frühe mit Dalton's Theorie vertraut geworden war, sie zuerst bekannt gemacht und für ein= jelnes in ihr Enthaltene Beweise beigebracht hatte (vgl. S. 294 und 296). Thom son war dann unablässig bemüht, die den Atomen der verschiedenen Körper beizulegenden Gewichte aus dem ihm über die Zusammensetzung der Verbindungen bekannt Geworbenen genauer zu bestimmen. Bei ben Resultaten, welche sich ihm 1808 und 1810 bezüglich ber Atomgewichte einer An= jahl von Säuren und Basen ergaben, wie bei anderen früheren Mittheilungen von ihm halten wir uns hier nicht auf, aber seiner 1813 veröffentlichten Abhanblung über die Dalton'sche Theorie ber bestimmten Proportionen in demischen Verbindungen \*) ist hier zu gebenken, um bes Einflusses willen, welchen sie für die Verbreitung dieser Theorie und die Annahme gewisser Atom= gewichtsverhältnisse ausgeübt hat. Aus seiner Darlegung ber Grundgebanken Dalton's hebe ich nur hervor, daß er die von bem Letteren für die Beurtheilung bes atomistischen Zusammen= jetungsverhältnisses von Verbindungen gegebenen Regeln (vgl. 3.346) als richtige anerkennt und etwas unbeutlich auch bavon spricht, bas Verhältniß ber Atomgewichte zweier Elemente lasse nd ermitteln burch Aufsuchen ber kleinsten Mengen berselben, die in ihren Verbindungen (es ist nicht angegeben, in welchen Mengen ber letteren) enthalten seien. Welche Betrachtungen er auch anstellt, kommt er zu bem Resultate, daß bie Gewichte von 1 At. Sauerstoff und 1 At. Wasserstoff im Verhältnisse von 7,5 zu 1 stehen, und bas Volumverhältniß ber beiben Gase bei ber Wasserbildung zeigt ihm, baß ein gewisses Volum Wasserstoff nur halb so viele Atome enthalte, als ein gleiches

<sup>\*)</sup> In seinen Annals of Philosophy, Vol. II, p. 32, 109, 167, 293.

Volum Sauerstoff. Diese beiben Elemente geben ihm bann bie Ausgangspunkte für die Bestimmung der Atomgewichte anderer unter Annahme solcher Atomgewichte für die verschiedenen Glemente, daß in den Verbindungen der letzteren mit Sauerstoff ober Wasserstoff auf 1 Atom bes einen Bestandtheiles immer eine ganze Zahl von Atomen bes anderen komme (wie benn auch die Verbindungen, welche nach Dalton's so eben in Erinnerung gebrachten Regeln als zwischen zwei Glementen vorkommende anzunehmen sind, durchweg in einem Atom 1 At. eines Glementes enthalten). Das Gan=Lussac'iche Volum= half für die Ermittelung der Atomgewichtsverhältnisse gesets Nichts mit; es sei genügend nachgewiesen, meinte zwar Thomson, und stehe offenbar in Verknüpfung mit Dalton's Theorie, aber wenn er dabei sagte, es sei schön und einfach, so fügte er boch nurhinzu: und von großem Nuten für die praktische Chemie, ohne ihm weiter Bedeutung auch für die theoretische zuzugestehen. — Die Atomgewichte bezog er jett nicht mehr auf das des Wasserstoffs als Ginheit, sondern sich anschließend an Wollaston und Berzelius, welche bamals bereits bie Bergleichung der Atomgewichte anderer Elemente mit dem des Sauerstoffs zweckmäßiger fanden, that Dies nun auch Thomson, welcher zunächst hervorhob, daß factisch die Atomgewichte ber meisten Glemente aus ber Zusammensetzung von Sauerstoffverbindungen der letzteren abgeleitet werben, und ber Sauerstoff in eine größere Zahl von Verbindungen eingehe, als irgend ein anderer bekannter Körper. Er setzte das Atomgewicht bes Sauerstoffs == 1, und ben von ihm bann mit ben nothigen Motivirungen mitgetheilten Tabellen entnehme ich die folgenden Atomgewichtsbestimmungen für einige vorzugsweise wichtige Glemente, wobei ich um der Abfürzung willen schon die später erft eingeführten Zeichen gebrauche und zu besserer Beurtheilung auch die auf O = 8 bezogenen entsprechenden Zahlen in Klam= mern beisetze:

8,000 (64,00) 6,666 ( 53,33) 5 (117,64) 1174 (207,79) 4,315 ( **34,52**) ... Thom for da= wie ihre Annahme laung, in ben Atomen . einen Bestandtheil 1 Atom nausbrücklich als eine Grund= achgeführt in allen von Thom= in Zusammensetzungsverhältnissen, tei Dalton\*) ber Fall gewesen mar. . für Stickorybul, Stickoryb, salpetrige cierfaure 2N+0, N+0, N+20 und oniak N + 2H. Mit bem Berhältniß K + O K + 30 für ein Kaliumhyperoryd vereinbar, wird das Verhältniß Na -\- 20 um eines 3 Na - 30 willen beigelegt. Für bas Blei wirb hende Atomgewicht angenommen, weil dann drei be= : Oryben desselben die Verhältnisse Pb + 20, Pb + 30 10 -40 zukommen; bem Zink bas obenstehende Atom= ht, weil bann bas Verhältniß bes einzigen bekannten Orybs selben durch Zn+O ausgebrückt ist. Dalton hatte für die talischen und erdigen Basen solche Atomgewichte angenommen, is dieselben auch Neutralisationsgewichte seien; bei Thomson 🗆 Dies nicht mehr ber Fall. Aehnliche Verbindungen erhalten nach dem Letzteren öfters verschiedene atomistische Zusammen= setzungsverhältnisse: auf 1 At. Base kommen z. B. in ben neutralen Salzen von Kali und Zinkoryb 1, in denen von Natron und Bleioryd 2 At. Säure. — In seiner Abhandlung

<sup>\*)</sup> welcher z. B. 1808 (vgl. S. 299, Anmerk.) nach den damals don ihm angenommenen Atomgewichten 1 At. salpetrige Säure als aus 2 At. Stick stoff und 3 At. Sauerstoff zusammengesetzt betrachtet hatte; er war indessen der Ansicht, 1 At. salpetrige Säure bestehe aus 1 At. Stickoryd und 1 At. Salpetersäure.

ist noch Etwas als bemerkenswerth hervorgehoben: setze man das Atomgewicht des Sauerstoffs = 1, so sinde man die Atomsgewichte von acht Elementen durch ganze Zahlen ausgedrückt; aber nur für Sin Element sei dieses Gewicht ein Multiplum nach einer ganzen Zahl von dem des Wasserstoffs, und halte man daran sest, das letztere = 1 zu setzen, so bekomme man sür die Atomgewichte sast aller anderen Elemente Zahlen mit Bruchzissern.

Ich habe mit bem Vorhergehenben zu ber Sewinnung einer richtigeren Vorstellung barüber beitragen wollen, wie weit in ber Ermittelung ber Atomgewichte ber Elemente und ber atomistischen Zusammensehung von Verbindungen der bedeutendste Anhänger ber atomistischen Theorie in England im Anschluß an Dalton's Ansichten und von Berzelius', Gap=Lussac's u. A. Untersuchungen nur die damals bekannten Versuchs=resultate benuhend 1813 kam\*). Wit den hierbei erlangten Folgerungen sind die von Berzelius zu berselben Zeit ge=wonnenen eben so wohl zu vergleichen, als mit den von ihm selbst und von Anderen später nach Erkenntniß von noch mehr Thatsachen sur richtig gehaltenen.

Schon 1813 sprach sich Berzelius bafür aus, baß man sur die Angabe der Zusammensetzung der Körper von Gangustigen ihr die Angabe der Berbindung von Gasen nach einsachen Polumverhältnissen auszugehen habe. In einer Abhandlung über die Natur des Stickstoffs, des Wasserstoffs und des Amswenals erläuterte er gelegentlich\*\*), in welcher Weise er die bestimmten Proportionen von Berbindungen ausbrücke. Befannt die die nit 1 Volum eines gassörmigen Körpers sich 1, 2, 3

<sup>\*)</sup> Pekdalt babe ich bier nicht darauf einzugehen, daß Thomfon uhru von 1-14 an in den Fertiepungen zu seiner 3. 359 eitirten Abbardlung das Alomgewicht einzelner Ciemente gunächft das des Stickhoffs), namentlich auf Grund von neueren Unterführungen Berzelins', anders aunahm als verder.

<sup>\*\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. II, p. 359.

u. s. w. Volume eines anderen Gases vereinigen. Bestimme man die Gewichte der Körper, welche gleichen Volumen derselben für den gasförmigen Zustand zukommen, so habe man die Ge= wichte bieser Körper, die nach einfachen Verhältnissen zu Verbindungen zusammentreten, und zweckmäßig beziehe man diese Gewichte auf das des Sauerstoffs, da der letztere den Angel= punkt der Chemie abgebe und in die meisten Verbindungen ein= gehe; es sei klar, daß man damit auf Dasselbe komme, was Dalton's Atomgewichte seien, aber er (Berzelius) habe den Bortheil, seine Zahlen nicht auf eine Hypothese sonbern auf eine gut bekannte und bewiesene Thatsache zu gründen. Die ben verschiedenen Elementen hiernach zukommenden Gewichte lasse er durch die chemischen Zeichen für die ersteren: 8, 8n, C, Cu u. s. w. repräsentirt sein, und bamit habe man alles jum Schreiben und Verstehen seiner demischen Formeln Röthige. Das Einzige, was zu allgemeinerer Anwendung berselben übrig bleibe, sei, das specifische Gewicht der Körper für den Gaszustand genau zu ermitteln, und damit wolle er sich in einer nachfolgenden Abhandlung beschäftigen.

Dieses Einzige war nun allerbings noch recht viel, gerabe für diejenigen Elemente, welche Berzelius da als Beispiele sür die Beilegung chemischer Zeichen namhaft machte. — Die versprochene Abhandlung erschien balb\*), als ein "Versuch über die Ursache der chemischen Proportionen und über einige auf sie bezügliche Umstände, nebst einem kurzen und bequemen Versahren, sie auszudrücken". Berzelius begann sie mit der Besprechung, wie sich Berthollet's Verwandtschaftstheorie zu den Gesehen der chemischen Proportionen stelle, und äußerte sich dahin, daß die Ansichten Berthollet's über die Wirkungen der Körper im Verhältniß ihrer chemischen Wassen u. s. w. (1931. S. 228 st.) mit der Anerkennung dieser Gesehe keineswegs unverträglich seien, so lange es sich nur darum handle, wie die

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol II, p. 443.

Körper in Lösungen auf einander einwirken\*). — Er wendete sich dann zu der Betrachtung der Ursache der chemischen Proportionen. Hier trat er der atomistischen Theorie als der wahr= scheinlichsten und der den Erfahrungen am Meisten entsprechenden bei. Er legte seine Auffassung berselben bar: Die Körper bestehen aus kleinsten Theilchen ober Atomen, welche nicht mechanisch weiter theilbar sind. Die Atome aller Körper sind als kugelförmig und gleich groß anzunehmen. Zu mahrnehmbaren Massen lagern sich gleichartige Atome zusammen, zu chemischen Verbindungen vereinigen sich ungleichartige, so daß sie sich berühren und unter Ausgleichung der ihnen anhaftenden entgegen= gesetzten Electricitäten. Ein zusammengesetztes Atom könne nicht kugelförmig sein, sondern in ihm seien die es zusammensetzenden Atome linear oder nach zwei oder drei Dimensionen geordnet. Zusammengesetzte Atome, die aus zwei Glementen gebildet sind, heißen erster Ordnung; aus mehr Elementen gebildete kommen nur in organischen Substanzen ober aus solchen erhaltenen vor und werden organische genannt; aus zwei ober mehr zusammen= gesetzten Atomen erster Ordnung gebildete heißen zweiter Ord-Gin zusammengesetztes Atom erster Ordnung konne auf 1 Atom bes einen Glementes höchstens 12 Atome bes anberen enthalten, da höchstens 12 Rugeln Gine von gleicher Größe berühren können. Es widerstreite vernünftiger Ueberlegung, wenn man ein zusammengesetztes Atom der ersten Ordnung als aus 2 ober mehr Atomen A und 2 ober mehr Atomen B (3. B. als aus 2A + 2B, 2A + 3B, 7A + 7B u. s. w.) zusammengesetzt betrachten wolle, denn da sei kein Grund dafür zu ersehen, weß= halb ein so zusammengesetztes Atom nicht schon niechanisch zu mehreren einfacheren getheilt werden könne, und mit solchen Zu= sammensetzungsverhältnissen sei bas Statthaben bestimmter Pro-

<sup>\*)</sup> Auf diese Unterscheidung verschiedener, früher gemeinsam behandelter Gegenstände (vgl. S. 243), wie sie in ähnlicher Weise auch Gap-Lussac in der S. 337 besprochenen Abhandlung gemacht hatte, kam Berzelius auch später, z. B. 1818 in seinem Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen zurück.

vortionen fast ganz unverträglich. Also muffe für jebe Ber= bindung aus zwei Elementen angenommen werden, daß in ihrem Atom von bem einen 1 Atom enthalten sei. Berzelius sah bie Schwierigkeit ber Durchführung bieser ihm als nothwenbig erscheinenben Ansicht mohl ein; in einzelnen Fällen half er sich damit, daß er die aus 1At.A + 1At.B zusammengesetzte Ber= bindung zweier Elemente als noch unbekannt betrachtete (ba 3-8. für dieselbe Menge Gisen die Sauerstoffmengen im Orydul und im Oryd sich wie 2 zu 3 verhalten, sei bas Orybul als Fe + 20, bas Oryb als Fe + 30 zu betrachten und die Eristenz einer Berbindung Fe + O zu vermuthen), aber für andere er= flatte er boch selbst, er wisse sie noch nicht mit der atomistischen Theorie, d. h. seiner Auffassung berselben, in Einklang zu bringen. — Dann zog er bie Berbinbung ber Gase nach Bolum Das von Gay-Lussac entbedte Gefet murbe in Betracht. ein für alle Körper unter ben Umständen gültiges sein, unter welchen sie alle gasförmig wären. Es entspreche bieses Gesetz ganz dem für die Bereinigung der Körper nach Atomen Dar= gelegten; bas Berbindungsverhältniß 1 Bol. eines Gases mit 11/2 eines anderen komme bei elementaren Körpern nie vor, sei für jusammengesetzte allerbings manchmal noch anzunehmen, aber heoretisch sei die Voraussetzung unzulässig, daß sich 2 Vol. A mit 3 u. s. m. Vol. B verbinden, denn sonst sehe man nicht ein, weßhalb nicht auch 4 Vol. A sich mit 5 Vol. B, 9 Vol. A sich mit 9 Vol. B u. s. w. verbinden sollten; auch hier musse immer 1 Volum bes einen Bestandtheiles als in Verbindung eingehenb gebacht werben. Beibe Betrachtungsweisen für bie Zusammen= lezung ber Berbindungen stimmen also überein; was nach ber einen ein Atom genannt werbe, sei nach ber anderen ein Volum, und man habe elementare Volume und zusammengesetzte Volume enster und zweiter Orbnung zu unterscheiben. Die Volumtheorie habe ber Atomtheorie gegenüber den Vortheil, auf eine gut nachgewiesene Thatsache und nicht auf eine Hypothese gegründet zu sein, und nur den Nachtheil, daß Körper existiren, welche man sich unmöglich in Gasform benten könne. Die Zusammen=

setzung der Körper nach Gewicht lasse sich am Besten so aus= drücken, daß man angebe, wie viele Volume der Bestandtheile zusammengetreten seien; dazu musse man die specifischen Gewichte der Elemente in Gasform, d.h. die Gewichte der Volum= einheit kennen, und diese Gewichte beziehe man am Besten auf das des Sauerstoffs. Directe Bestimmung des Verhältnisses dieser Gewichte lassen unter den Elementen nur Sauerstoff und Wasserstoff zu (Stickstoff und Chlor wurden bamals noch von Berzelius als zusammengesetzte Körper betrachtet); anderen Elemente sei die Ermittelung nur indirect möglich. Was Berzelius nun als Anhaltspunkte für diese indirecte Ermittelung gewährend hinstellte, beruhte, so weit eine Begrund= ung versucht murbe, fast durchweg auf ber Voraussetzung, bag bie Volum=Zusammensetzung von Berbindungen ober von bafür gehaltenen Körpern bereits bekannt sei; so z. B. die Behauptung, daß bei der Vereinigung gleicher Volume von Elementen vorzugsweise indifferent sich verhaltende Verbindungen resultiren, und alle Sauerstoffverbindungen, welche durch kräftigere Verwandtschaft charakterisirt seien, mehrere Volume Sauerstoff auf 1 Volum des anderen Elementes enthalten, ober die, daß in nentralen Salzen auf 1 Vol. bes mit x Vol. Sauerstoff zur Base vereinigten Glementes x Vol. des mit Sauerstoff die Saure bildenden Elementes anzunehmen seien. — In den 1814\*) ver= öffentlichten Fortsetzungen dieser Untersuchung ging Berzelius nach ber Erläuterung ber von ihm gebrauchten Zeichen und Formeln barauf ein, "bas Gewicht ber elementaren Volume" - wie er in llebereinstimmung mit den vorher dargelegten Ausichten Das nannte, was sonst als das Atomgewicht der Gle= mente zu bezeichnen gewesen wäre — im Verhältnisse zu bem des Sauerstosse, welches er = 100 setzte, zu bestimmen. Es ist schwer, kurz anzugeben, wie er Das versuchte, aber für uns nothwendig, mindestens für einige Fälle eine Vorstellung barüber Für Sauerstoff und Wasserstoff sei bas Ber= zu gewinnen.

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. III, p. 51, 93, 244, 353.

hältniß der Volumgewichte experimental bestimmbar. Die Er= fahrung, daß öfters 1 Vol. A mit 1 Vol. B 2 Vol. Verbindung und 1 Vol. A mit 2 Vol. B 2 Vol. Verbindung giebt, leite in der Anwendung auf die Volumbeziehungen zwischen Kohlenoryd resp. Kohlensäure und Sauerstoff bazu, jenes als C+O, diese als C+20 zu betrachten. Für den Schwefel bestimmte Ber= zelius das Volumgewicht in der Art, daß er die Mengen Schwefel und Sauerstoff verglich, die sich mit derselben Quan= tität eines Metalles vereinigen, weil die Constanz bes Verhält= nisses zwischen diesen Mengen vermuthen lasse, daß dieselben gleichen Bolumen im Gaszustand entsprechen; und diese Be= trachtung ließ ihn selbst über vermeintliche Anzeigen wegsehen, bas Volumgewicht bes Schwefels möge doppelt so groß (bie Schwefelsäure 8 1-60) sein, als sie es ergebe. Auf Grund der Berücksichtigung der einfachen Verhältnisse, welche zwischen ben Sauerstoffgehalten der Base und einer Säure in den ver= schiebenen Salzen der letzteren und zwischen denen der verschiebenen Orybationsstufen besselben säurebildenden Elementes statt= haben, habe man die wasserfreie gedachte Salzsäure als  $\mathbf{M}+2\mathbf{O}$ , bie Salpetersäure als A + 60 zu betrachten, wo M bas un= bekannte Radical der Salzsäure, A (ich setze zur Vermeidung von Verwechselungen bieses Zeichen statt bes von Berzelius gewählten Zeichens N) bas ber Salpetersäure bebeutet. sesthalten an der Ansicht, daß in jeder Verbindung 1 Volum bes einen Bestandtheils neben einer ganzen Anzahl von Volumen bes anderen enthalten sei, ließ Berzelius die Chromsaure als Cr + 60 betrachten, weil das Chromoryd dann Cr + 30 sei, während die Molybbansaure als Mo + 30 betrachtet werben tonne, da Dem die Zusammensetzung des anderen bekannten Molybbanorydes, dann Mo + 20, nicht widerspreche. unterbruckte Berzelius nicht die Vermuthung, ber Molybbansäure könne auch dasselbe Zusammensetzungsverhältniß zukommen wie der Chromsaure; benn ohne daß er es als Princip aus= gesprochen und consequent durchgeführt hatte, kam für Ber= zelius bamals schon ernstlich in Betracht, für analoge Ber= Rapp, Entwidelung ber Chemie. 24

bindungen seien übereinstimmenbe Zusammensetzungsverbaltnisse wahrscheinlich. Leiteten ihn die verschiedenen Orybationsstufen bes Gisens (vgl. S. 365), bes Kupfers, bes Blei's, bes Natriums bazu, bas Eisenorybul, bas Kupferoryb, bas Bleioryb und bas Natron als Verhindungen aus 1 Vol. Metall mit 2 Vol. Sauer= stoff zu betrachten, so mar es offenbar nur Rūcksicht auf bie Butheilung besselben Zusammensepungsverhältnisses an analoge Verbindungen, welche ihn auch für bas Silberoryd, bas Zintoryb, das Rali, den Kalk u. s. w. — abweichend von Thom son (vgl. S.361) — vermuthen ließ, ste enthalten gleichfalls 1 Bol. Metall auf 2 Vol. Sauerstoff; allen biesen Basen wurden ähn= liche Formeln beigelegt, und die Zusammensetzung der neutralen Salze aller dieser Basen wurde nun auch übereinstimmenber: auf je 1 solches Gewicht, wie es die Formel einer Base aus= bruckt, kamen in ben meisten neutralen Salzen 2 Formelgewichte Aber noch mehr Angaben barüber, welche Gesichts= punkte Berzelius 1813 als maßgebenb für seine j. g. Bolum= gewichtsbestimmungen betrachtete, barf ich hier nicht machen, sonbern nach Erinnerung baran, daß er ba selbst für bie f. g. zusammengesetzten Volume unentschieben ließ, wie groß sie seien, und hervorhob, die Formeln der Verbindungen seien keineswegs so wie die Zeichen der Elemente als Gewichte der Volumeinheit im Gaszustand ausdrückend anzusehen, theile ich nur wieder einige seiner Zahlen (und die entsprechenden, auf O = 8 be= zogenen) mit:

```
0
         100,0
               ( 8,00)
                        Mo 601,6 (48,13) - Pb 2597,4 (207,79)
                        Cr 708,0 (56,64)
                                            Sn 1470,6 (117,65)
H
          6,64 (0,53)
          75,1 (6,01)
                        Pt 1206,7 ( 96,54)
C
                                            Fe 693,6 (55,49)
         201,0 (16,08) Ag 2688,2 (215,06) Ca 510,2 (40,82)
8
A + O^*
         179,5 (14,36) Hg 2531,6 (202,53)
                                            Na 579,3 (46,34)
M + 80 + 30 + 39,6 (35,17) Cu 806,5 (64,52)
                                            K 978,0 (78,24)
   *) Stidftoff. - †) Chior.
```

Dieser Auffassung, daß man als die Verbindungsgewichte der Elemente am Passendsten die — direct oder indirect zu er= mittelnden — Gewichte der Volumeinheit für den Gaszustand betrachte, blieb Berzelius zunächst treu. Als er 1814 und

1815 die Resultate seiner Untersuchungen über die Zusammen= setzung organischer Verbindungen bekannt machte, handelte es sich nach seiner Ausdrucksweise barum, wie viele Volume Rohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff sich zu einer solchen Verbindung vereinigen. Daß hier lediglich bas Wort Volum an die Stelle bes Wortes Atom gesetzt und damit von den, für die Durch= führung der atomistischen Theorie vorhandenen Schwierigkeiten Richts beseitigt sei, hoben alsbald Dalton in seinen Bemerkungen zu Berzelius' Versuch über die Ursache ber chemischen Proportionen \*) und Thom son \*\*) hervor. Der Erstere äußerte ñh auch barüber, wie er über die Größe und die Form der kleinsten Theilchen ber Körper anders benke, als Berzelius, und was er sonst von ben Vorstellungen dieses Chemikers als nicht aus der atomistischen Theorie nothwendig hervorgehend betrachte. Weniger wichtig ist Dies für uns, als die da (1814) von Dalton ausgesprochene Ansicht, daß kein Grund vor= handen sei, die Existenz nur solcher Verbindungen anzunehmen, welche in ihrem Atom von dem einen Bestandtheil 1 Atom enthalten; zugestehenb, daß er nach so langer Beschäftigung mit diesem Gegenstande doch manchmal unsicher sei, ob eine Berbind= ung von einem ihrer Bestandtheile 1 oder 2 Atome enthalte\*\*\*),

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. III, p. 174.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, Vol. V, p. 11.

kines neuen Systemes erklärte Dalton nach der Erörterung, daß man bei der Beurtheilung, wie viele Atome der Elemente zu gewissen Berbindungen zusammengetreten seien, nicht etwa nur die verschiedenen Berbindungen derselben zwei Elemente sondern alle Berbindungen, welche diese Elemente auch mit anderen bilden, in Betracht zu ziehen habe: so viele Rühe er sich auch gegeben habe, sei er doch durch die, selbst die wichtigsten Elemente betreffenden Resultate so wenig befriedigt, wie durch die von Anderen erhaltenen. So äußerte sich schließlich der Forscher, welcher zuerst die Anzahlen der Atome der Elemente in je einem Atome der Berbindungen aus den Zusammensehungsverhältnissen der letzteren, und immer nur aus diesen, zu ermitteln versuchte, und dessen früheste Ansichten über diesen Gegenstand mit so großer Zuversicht, als handele es sich um Thatsächliches, ausgesprochen worden waren.

gab er seine Meinung bahin ab, baß allerbings Berbinbungen 2A + 3B eristiren, wenn sie auch weniger häufig vorkommen und er einzelne berselben als burch die Vereinigung von A + B und A + 2B gebilbet ansehe, aber selbst solche Berbindungen seien möglich, beren Atome 2 At. bes einen und 2 At. bes an= beren Bestandtheiles enthalten: bas ölbilbende Gas konne z. B. 2C + 2H sein. Lebhaft sprach sich Berzelius in seiner Antwort auf Dalton's Bemerkungen ) gegen die lettere Ansicht aus, als durch Nichts unterstütt und die Solidität der ganzen theoretischen Betrachtung gefährbend; er beharrte bei ben von ihm vorher dargelegten Ansichten und ben Folgerungen aus benselben, und entnahm ein Recht bazu Dem, daß er sich auf eine umfassende Berücksichtigung ber für die Zusammensetzung ber Verbindungen gefundenen Regelmäßigkeiten stütte; die Beziehung ber Zusammensetzung ber Körper auf Volume ber Be= standtheile sei immerhin mit mehr thatsächlich Nachgewiesenem und zu Controlirenbem verknüpft, als die auf Atomgewichte, aber die Volumtheorie und die atomistische ober Corpuscular-Theorie seien im Wesentlichen doch ganz Dasselbe.

Die Angabe ber Zusammensetzung ber Berbindungen in ber Weise, nach welchen Bolumverhältnissen die Elemente, gastörmig gedacht, zu ihnen zusammengetreten seien, war jedoch unläugbar dadurch unsicher, daß man nur für so wenige Elemente die Sewichte gleicher Bolume von ihnen durch directe Bestimmung kannte und für die anderen auf Vermuthungen anz gewiesen war. Eine indirecte Ermittelung dieser Sewichte war sür einzelne Elemente schon vor Verzelius und gleichzeitig mit Demselben auch von dem Forscher versucht worden, der die Sesemäßigkeit in den Volumverhältnissen, nach welchen sich Sase vereinigen, entdeckt hatte; aber seine Folgerungen waren keineswegs mit denen, zu welchen Berzelius kam, übereinstimmend. Sanschlage hatte sich 1809 in der Abhandlung,

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. V, p. 122.

über welche S. 337 ff. zu berichten mar, bahin ausgesprochen, für Elemente, für beren Verbindungen mit Sauerstoff man die Zu= sammensetzung nach Gewicht kenne, lasse sich eine Schlußfolgerung auf bas specifische Gewicht in ber Art ziehen, bag man an= nehme, mit 1 Vol. Sauerstoff sei in diesen Verbindungen 1 ober 2 ober ½ Vol. des anderen Elementes vereinigt; für das Quecksilberorybul analoge Zusammensetzung nach Volum wie für das Stickorydul voraussetzend hatte er geschlossen, der Queckfilberdampf sei etwa 12mal bichter als bas Sauerstoffgas (Berzelius glaubte bann, er sei 25,3mal bichter). In seiner Abhandlung über das Jod schloß Gay=Lussac 1814\*) aus ber Boraussetzung, daß biesem ähnliche Verbindungsverhältnisse nach Volum zukommen wie bem Chlor, und nach Ermittelung, wie viel Job und Sauerstoff sich in Beziehung auf chemische Birkung entsprechen, die (bamals für ihn nicht direct bestimm= bare) Dichtigkeit des Jobbampfes sei 117,7mal so groß als die bes Wasserstoffgases. In einem Anhange zu dieser Abhandlung \*\*) sprach sich Gay=Lussac bahin aus, es sei mit ber größten Wahrscheinlichkeit zu vermuthen, daß in der Kohlen= saure und in der schwestigen Saure mit dem Sauerstoff ein gleich großes Volum Kohlenstoff= resp. Schwefelbampf verbunden sei, wonach im Verhältnisse zum Volum= ober Atomgewicht des Sauerstoffs bas Volumgewicht bes Kohlenstoffs ober bes Schwefels nur halb so groß ware, als es Berzelius ben von ihm für biese Elemente angenommenen Atomgewichten entsprechend sette. Auch später\*\*\*) nahm Gan=Lussac die Dampfbichte bes Kohlenstoffs anders an, als Dies Berzelius gethan hatte: bei der Voraussetzung, daß in 1 Vol. Kohlensäure 1 Vol. Kohlen= stoffbampf enthalten sei, beharrend zu etwa 3/8 von der Dichte des Sauerstoffgases, während sie nach Berzelius (vgl.

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XCI, p. 5.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, p. 133 s.

so 1815 in seiner Abhandlung über die Blausäure (Annales de chimie, T. XCV, p. 136), so in der über die Zusammensetzung des Alsohols und des Aethers (daselbst, p. 311), u. a.

S. 367 f.) etwa %mal so groß sein sollte als diese; und die erstere Annahme lag den Angaben zu Grunde, welche Gapsussische für die Zusammensetzung kohlenstoffhaltiger Verbindungen machte. Er und Berzelius sprachen damals, aber dem eben Gesagten gemäß in nicht übereinstimmender Weise, davon, nach welchen Volumverhältnissen Kohlenstoff, Wasserstoff, Sauerstoff u. s. zu solchen Verbindungen vereinigt seien.

Berzelius gestand indessen ben Borzug, welchen er bisher der Volumtheorie vor der atomistischen Theorie dafür, wie die Busammensetzung ber Verbindungen auszudrücken sei, gegeben hatte, ber ersteren boch nicht lange zu. Vergegenwärtigen wir uns, zu welchen Ansichten er 1818, in bem S. 332 f. schon unter anderem Gesichtspunkte besprochenen Versuch über die Theorie ber chemischen Proportionen gekommen war. Wo er hier über die theoretische Auffassung ber chemischen Proportionen und ihrer Ursachen handelt, läßt er die Atome, aus welchen die Körper bestehen, die Gewichte berselben, und für Verbindungen die Verhältnisse, nach welchen die Atome ber Bestandtheile zusammengefügt seien, zunächst in Betracht kommen, und bie Bezugnahme auf die Volume tritt nun zurück. Die kleinsten Theilchen, aus welchen die Körper bestehen und welche mechanisch nicht weiter theilbar seien, bezeichnet er als Atome, weil dieser Ausbruck ber gebräuchlichste sei und seiner eigenen Vorstellung am Besten entspreche; man konne sie auch Partikel, Molecule, demische Mequivalente o. a. nennen, welche Ausbrücke hier als ganz Dasselbe bedeutend angeführt werben. Wahrscheinlich sei für die Atome ber unzerlegbaren Körper die Rugelform, Nichts zu entscheiben bezüglich ber relativen Größe. Daß in einem Atom einer Berbindung aus zwei Elementen 1 At. des einen Bestandtheils ent= halten sei, wurde noch als meistens statthabend festgehalten, aber wahrscheinlich sei es ihm boch geworben, daß, wenn auch nur höchst selten, auch andere Verbindungsverhältnisse (2A + 3B &. B.) vorkommen konnen, beren Annahme er inbessen, bis hieruber bestimmter entschieden sei, uoch meibet. Für bie Bereinigung

gasförmiger Körper nach Volum finde man bieselben Gesetze ber bestimmten Proportionen wieber, welche sich für die Ber= einigung ber Körper nach Gewicht ergeben haben; die Volumen= theorie, welche sich mit der ersteren Art der Vereinigung der Körper beschäftige, und bie atomistische ober Corpuscular= Theorie führen bezüglich ber Verbindungsverhältnisse zu ben= selben Resultaten, und was in der einen als ein Atom bezeichnet sei, werde in der anderen als ein Volum bezeichnet. Gleichsetzung beiber Begriffe sei zulässig und nothwendig für bie unzerlegbaren Körper; gleiche Bolume ber letteren im Gas= zustande, bei demselben Druck und derselben Temperatur ge= messen, müssen eine gleiche Anzahl Atome enthalten, weil im entgegengesetzten Falle die Bolum= und die Corpusculartheorie nicht gleichen Schritt mit einander halten könnten, sondern viel= mehr zu widersprechenden Resultaten führen würden; aber baß für zusammengesetzte Körper im Vergleiche zu einfachen Dies nicht gelte: ein gewisses Volum ber ersteren häufig eine kleinere Anzahl von (zusammengesetzten) Atomen enthalte als ein eben so großes Bolum ber letteren (was namentlich zu ersehen sei, wenn 1 Vol. eines Elementes A 2 Vol. einer Verbindung A + B bilbet), wird wie selbstverstänblich ausgesprochen, und ba für die Annahme derfelben Anzahl Atome in gleichen Gasvolumen bei unzerlegbaren Körpern nichts Anderes, als das eben Ge= sagte, geltenb gemacht und eine andere Begründung: etwa aus bem physikalischen Verhalten ber Gase, nicht versucht wirb, so ist auch kein Anlaß vorhanden, zu erklären, weßhalb bei gleichem physikalischem Verhalten unzerlegbarer und zerlegbarer Gase in demselben Volume ber ersteren und der letteren die Anzahlen ber barin enthaltenen Atome verschieben sein können. Die Volumtheorie scheine sich auf den ersten Anblick leichter durch Thatsachen beweisen zu lassen, als die Corpusculartheorie, aber bie Zahl bieser Thatsachen sei (was bie Vereinigung von Gle= menten angeht) boch unverhältnißmäßig klein; nur zwei einfache Körper seien in Gassorm meßbar, Sauerstoff und Wasserstoff, benn die Einfachheit des Stickstoffs sei sehr zweifelhaft (von dem

Chlor, welches Berzelius als sicher zusammengesetzt betrachtete, war da gar nicht die Rede), und für alle anderen Elemente lasse sich nur hypothetisch ableiten, nach welchen Volumverhältznissen sie in Verbindungen eingehen. Ginen entschiedenen Vorzug habe die Corpusculartheorie vor der Volumtheorie, daß sie sich auf eine viel größere Anzahl von Körpern erstrecke als die letztere: auch auf sehr viele Verbindungen, die man sich gar nicht gassörmig denken könne, weil sie vor ihrer Verslüchtigung bereits zersetzt werden.

Die Ermittelung, aus wie vielen Atomen der Elemente die Atome der verschiedenen Verbindungen zusammengesetzt und welche relative Gewichte den verschiedenen elementaren Atomen beizulegen sind, wird also zur Aufgabe. An ihr haben sich, wie Berzelins in der Einleitung zu der uns jest beschäfti= genden Schrift sagte, einige Gelehrte bereits versucht, aber in einer ziemlich willkürlichen Weise, welche ihm mit bem Geiste der Wissenschaft im Widerspruche zu stehen scheine. habe nach festen Anhaltspunkten gesucht, aber keinen einzigen gefunden, der ihn in den Stand gesetzt habe, auch nur bas Mindeste auf eine entscheibende Weise festzustellen. viele indirecte Betrachtungen anstellen mussen, um diejenige Folgerung zu ziehen, die ihm allen diesen Betrachtungen zusam= mengenommen die angemessenste zu sein schien. Leicht sei einzu= sehen, daß dieses Verfahren nicht ganz sichere Resultate ergeben könne, und oft sei er in der Wahl zwischen Zahlen von gleicher Wahrscheinlichkeit unentschlossen gewesen. Bei der Beachtung der Multipla, welche die mit einem orydirbaren Körper R sich verbindenden Sauerstoffmengen sind, sei es ihm mahrscheinlich gewesen, die Reihe der Verbindungen habe man mit R+O be= ginnen zu lassen ober boch eine ber bekannten Verbinbungen Dann aber ergeben sich bie Buals R + O zu betrachten. sammensetzungsverhältnisse anderer Verbindungen oft ziemlich verwickelt und unwahrscheinlich: so z. B. für Schwefel, wo sich die Sauerstoffmengen (in der schwefligen Säure und ber Schwe= felsäure) wie 2 zu 3 verhalten, oder für Eisenorydul und

f

ammensetzung der Verbindungen der höheren unwahrscheinliche werbe, wenn man nten als R+O betrachten wolle, Melden bes Antimons, in welchen einen wie 3:4:5 verhalten. Weiter habe .11, als ob in zusammengesetzten Körpern im 300 Bahl ber in sie eingehenden electropositiveren . date tleinere sei als die der electronegativeren; es er= 11.4) bei dieser Annahme eine viel größere Einfachheit in atomistischen Zusammensetzungsverhältnissen, wenn man imeflige Säure, Eisenorybul, Natron als R+20, Schwefel= säure, Eisenoryd und Natriumhyperoryd als R + 30 betrachte, als wenn man die ersteren Verbindungen als R+O, die lets= teren als 2R + 30 annehme. Aber bie Unsicherheit ber so erzielten Atomgewichtsbestimmungen verkenne er nicht.

Diese Betrachtungen, wie bei ben Oryben die relativen Anzahlen der Atome bes Radicals und des Sauerstoffs zu bestimmen seien, führt Berzelius bann in ber Schrift, die uns jest beschäftigt, weiter aus; sie sind, wie sich schon aus bem Borftehenden ergiebt, vielfach übereinstimmend mit ben von ihm bereits vorher (vgl. S. 364 ff.) angestellten, und wenn ich bas jett Gesagte mit weiteren Angaben vervollständigen wollte, wurden biese nur Wiederholungen bereits gemachter sein. Allgemeinen sind benn auch die Verbindungsgewichte der Gle= mente, welche Berzelius jest als Atomgewichte ber letteren ableitet, mit den früher als Volumgewichte bestimmten über= einkommend, nur fast durchweg in den Ziffern berichtigt. selbst hebt die Unsicherheit hervor, ob man nicht die Atomge= wichte einzelner Metalle: bes Kupfers und bes Quecksilbers richtiger nur halb so groß anzunehmen habe, als er es noch thut (bie Orybule als 2R+O und bie Orybe als R+O be: trachten solle, während er noch die Zusammensetzungen R+O und R+20 annimmt); aber er bleibt bei ber früheren Ansicht, welche auch mit der öfters von ihm als leitend angesehenen in Einklang zu stehen schien, daß die stärkeren Basen überhaupt

2 At. Sauerstoff auf 1 At. Metall enthalten. Für einige Gle= mente ist das Atomgewicht jett anders gesetzt als früher, auf Grund anderer Annahmen für bas Zusammensetzungsverhält= niß ihrer Orybe; während Berzelius in ber S. 363 ff. besprochenen Abhandlung, beren Veröffentlichung 1813 begonnen hatte, die Kieselsäure als Si +20 betrachtet hatte, war es ihm bald nachher mahrscheinlicher geworden, dieselbe sei 8i + 30, und an der Stelle ber bamals für die Thonerbe angenommenen Zusammensetzung Al + 20 giebt er 1818 ber Formel Al + 30 für diese Erde ben Vorzug, und er leitet Dem entsprechend jett die Atomgewichte Si und Al anders ab als früher. her (vgl. S. 367 f.) ist Berzelius noch ber Ansicht, ber Stickstoff und das Chlor seien Sauerstoffverbindungen, erstere A+O, bas lettere M+3O, aber mit Rucksicht auf bie specifischen Gewichte bieser beiben Körper in Gasform erinnert er bereits baran, baß Diejenigen, welche bieselben als unzerleg= bare betrachten, die Atomgewichte nur halb so groß anzunehmen haben, als die jenen Formeln entsprechenden Gewichte sind. — Wenn ich wiederum einige der Atomgewichte hierher sete, welche Berzelius jest für die mahrscheinlichsten hielt, so ist es, um ersehen zu lassen, wie die meist noch nach benselben Principien wie die früheren s. g. Bolumgewichte abgeleiteten Bahlen \*) inzwischen, und fast überall burch Berzelius' eigene Untersuchungen, Abanderung in den Ziffern gefunden hatten.

```
6,218 (0,497) Mo
                          596,8 ( 47,7)
                                           2589,0 (207,1)
                                       Pb
H
                                           1470,6 (117,6)
     75,88 (6,08) Cr
C
                          703,6 ( 56,8)
                                       8n
      201,2 (16,10) Pt 1215,2 (97,2)
                                       Fe
                                            678,4 ( 54,3)
                      Au 2486,0 (198,9)
A + O 177,8 (14,18)
                                            806,5 (64,5)
                                        Zn
                                       Ca 512,1 (41,0)
o. N 88,6 (7,09) Ag 2703,2 (216,8)
M+80 442,7 ( 35,42) Hg 2531,6 (202,5)
                                       Na 581,8 (46,5)
      221,4 (17,71) Cu 791,4 (63,8)
                                            979,8 ( 78,4)
                                       K
o. Cl
```

So weit war Berzelius mit seinen Versuchen, die Atomsgewichte ber Elemente zu bestimmen, um 1818 gekommen. Es ist kaum nöthig, ben bereits gemachten Angaben noch andere

<sup>\*)</sup> Die für den Basserstoff 1819, in der französischen Ausgabe der oben besprochenen Schrift.

barüber hinzuzufügen, wie sich ihm bamals die atomistischen Berhältnisse für Verbindungen ergaben. Von diesen betrachtete er neben den einfacheren Orpben unzerlegbarer Körper nament= lich bie Verbindungen ber Orybe untereinander als wichtig, und eine Hauptsache mar es ihm, daß für die letzteren Verbindungen in einfacher Weise außgebrückt werbe, was er bezüglich ber Verhältnisse zwischen ben Sauerstoffgehalten ihrer Bestandtheile nachgewiesen hatte (vgl. S. 320 ff.). Das konnte er, ohne daß ähnlich sich verhaltenden Oryden stets analoge Zusammensetz= ung beigelegt wurde: unter Annahme ber Zusammensetzung 2H+O für das Wasser, für welches er gezeigt hatte, daß es sich gegen Säuren ben eigentlichen Basen ähnlich verhalte, ber Zusammensetzung  $\mathbf{R}+\mathbf{O}$  für einzelne Orybule,  $\mathbf{R}+\mathbf{2O}$  für die meisten stärkeren Basen, R + 30 für mehrere basische Orybe, und unter Annahme sehr wechselnder atomistischer Verhältnisse für die Verbindungen der Säuren mit Wasser zu Hydraten und mit den verschiedenen Basen zu Salzen. In weitaus den meisten neutralen Salzen, benen ber Orybe R + 20, kamen auch jett noch auf 1 At. Base 2 At. Säure. Der Begriff ber hemischen Aequivalenz, welchem von anderer Seite her so viel Bebeutung beigelegt worden ift, wird bei Berzelius noch nicht in ber Art erfaßt, daß in ihm ein consequent zu benützendes Hülfsmittel für die Beurtheilung gegeben sei, welche Atomgewichte ben Elementen beizulegen, welche atomistische Zusammen= setzungen für Verbindungen anzunehmen seien; wenn auch in einzelnen Fällen Anwendungen von jenem Begriffe behufs Be= stätigung ober Auffindung von Atomgewichtsverhältnissen ge= macht wird. Es ift von Wichtigkeit, gerabe in Beziehung hier= auf barüber klar zu sein, welche Prinzipien Berzelius ba= mals für die Annahme der Atomgewichte der Elemente und der atomistischen Zusammensetzung ihrer Verbindungen als leitende Der weitaus vorherrschende Gesichtspunkt ist, daß betrachtete. für die verschiedenen Oryde besselben Elementes die Sauerstoff= mengen sich im Verhältnisse von Multiplen nach ganzen Zahlen stehend, daß für die Verbindungen von Oryden sich bie Sauer= stoffgehalte berselben ebenso als in einfachen Verhältnissen stehend ergeben; das Atomgewichtsverhältniß für Schwefel und Sauerstoff, zu welchem er durch solche Betrachtung kommt (vgl. S. 374), findet er auch jetzt noch (vgl. S. 367) badurch bestätigt, daß die in diesem Verhältnisse stehenden Mengen beiber Elemente sich mit derselben Quantität eines Metalles verbin= ben, und nachdem er für einige als stärkere Basen wirkenbe Metalloryde wiederum auf Grund solcher Betrachtung (vgl. S. 374 f.) gefunden hat, sie seien nach dem atomistischen Verhält= niß R+20 zusammengeset, bestimmt er auch für diejenigen Metalle, von welchen er nur Gine, aber als eine solche Base sich verhaltende Verbindung mit Sauerstoff kennt, das Atom= gewicht als die Menge, die mit berselben Quantität Sauerstoff (20) zu der Base vereinigt ist. So weit stützen sich die Betrachtungen ausschließlich auf chemische Thatsachen; für diejeni= gen Elemente, die in Gasform untersuchbar sind, wird das Verhältniß der Atomgewichte aus dem der Gewichte abgeleitet, welche gleichen Volumen von ihnen zukommen, also aus etwas physikalisch zu Ermittelndem, und als theoretische Folgerung wird ausgesprochen, daß von allen Elementen, könnte man sie gasförmig und bei berselben Temperatur und unter bemselben Druck untersuchen, solche Mengen, wie sie durch die richtig bestimmten Altomgewichte gegeben sind, ben nämlichen Raum erfüllen würden.

Die Ansicht, daß die Atomgewichte der Elemente auch die Gewichte gleicher Volume derselben für den gassörmigen Zustand seien, wurde indessen damals nicht allgemein getheilt; Dalton, Thomson a. A. stimmten Dem z. B., namentlich was Wassersstoff und Sauerstoff angeht, nicht zu. Für die Entscheidung, welche Atomgewichte man den Elementen beilegen solle, war aber um 1818 noch etwas Anderes in Betracht gezogen worden, was neben der Frage nach der ungefähren Größe der Atomgewichte: ob sich diese aus einer oder der anderen Annahme des nistischen Verhältnisses einer gewissen Verbindung für die

barin enthaltenen Elemente richtiger ergeben — ob z. B. Wasser richtiger als H+O ober als 2H+O zu betrachten und O ungesähr 8= ober ungefähr 16 mal so groß zu setzen sei als H— auch die Frage betraf, ob zwischen den Zahlen für die Atomsgewichte verschiedener Elemente einsache Beziehungen existiren, deren Erkenntniß dazu beitragen könne, diese Zahlen in desstimmterer Weise anzugeden — daß z. B. O ganz genau 8= oder 16 mal so groß zu setzen sei als H. Behauptet war schon damals, daß die Atomgewichte verschiedener Elemente Multipla nach ganzen Zahlen von einer und derselben Grundzahl seien.

Ich habe schon S. 347 erinnert, baß, wenn Dalton 1808 und 1810 die Atomgewichte aller ober fast aller Elemente, auf bas bes Wasserstoffs als Einheit bezogen, burch ganze Zahlen ausdrückte, Dies nur die Bebeutung hatte, daß er sie nicht ge= nauer anzugeben wußte. Gine Gesetmäßigkeit murbe bamit nicht behauptet. Thomson glaubte 1813 (vgl. S. 362) zu sinden, die Atomgewichte einer größeren Zahl von Elementen seien Multipla nach ganzen Zahlen von dem bes Sauerstoffs, und er sah barin einen Grund bafür, bie Atomgewichte seien richtiger auf bas bes Sauerstoffs als auf bas bes Wasserstoffs, als Einheit zu beziehen; diese Behauptung blieb aber ohne weiteren Ginfluß. Berzelius hielt sich, zum großen Vortheil ber genaueren Erkenntniß ber quantitativen Zusammensetzung ber chemischen Verbindungen, von jeder solchen, bezüglich ber für bie Atomgewichte ber Elemente zu findenben Zahlen prä= occupirenden Ansicht frei, und die von ihm 1814 erhaltenen Resultate (vgl. S. 368) wiesen weber auf einfachere Beziehungen ber Atomgewichte ber anberen Elemente zu bem bes Wasserstoffs noch zu bem bes Sauerstoffs hin.

1815 wurde eine Abhandlung über die Beziehungen zwisschen ben specifischen Gewichten der Körper im Gaszustand und den Gewichten der Atome derselben veröffentlicht\*), in welcher der ungenannte Verfasser auf Grund sehr bestreitbarer Vorauss

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. VI, p. 821.

sekungen und der Versuche Anderer zu beweisen suchte, daß die specifischen Gewichte des Sauerstoff=, des Stickstoff= und des Chlorgases Multipla nach ganzen Zahlen von dem des Wasserstoffgases seien. Für die Elemente, welche nicht gassörmig untersucht werden können, nahm er an, daß ihre specifischen Gewichte zu dem des Wasserstoffs in demselben Verhältnisse stehen, wie die Atomgewichte; die letzteren suchte er für mehrere Elemente aus Versuchen Anderer und aus einigen eigenen süber die Mengen verschiedener Metalle, welche orndirt dieselbe Quantität einer Säure neutralisiren) festzustellen, und er fand sür sie auch Multipla nach ganzen Zahlen von dem des Wasserstoffs. Von Principien, auf welche sich die Ableitung der Atomzewichte zu stützen habe, war nicht die Rede, aber als sicher erz mittelt wurden solgende Zahlen angegeben:

H	1	P	14	Ca	20	Zn	32	Ba	70
C	6	0	8	Na	24	Cl	36	J	124
N	14	S	16	Fe	28	K	40		

welche Zahlen zugleich die specifischen Gewichte — mit alleiniger Ausnahme des Sauerstoffs, wo dieses = 16 — seien; und als weniger sicher ermittelt wurden noch, wiederum als gleichzeitig die Atomgewichte und die specifischen Gewichte ausdrückend, Zahlen für 24 andere Elemente aufgeführt. Alle diese Zahlen, bezogen auf die für Wasserstoff = 1, seien nicht nur ganze Zahlen, sondern alle auch gerade Zahlen und mit Ausnahme der für C, N und Ba gültigen theilbar durch 4; für die den letzteren Elementen angehörigen Zahlen komme, wie es scheine, noch eine größere als die Einheit oder die des Wasserstoffs in Betracht; ob die des Sauerstoffs? und ob man alle Substanzen als aus Wasserstoff und Sauerstoff bestehend betrachten könne?

Was da gesagt wurde, war sehr unklar. Bei Gelegenheit der Berichtigung von (für uns unwesentlichen) Angaben, welche in der jetzt besprochenen Abhandlung gemacht waren, äußerte sich der Terfasser derselben 1816\*) etwas anders und klarer. Es sei vortheilhaft, für den Wasserstoff das Gewicht der Volum=

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. VII, p. 111.

einheit und das Atomgewicht gleich groß und zwar = 1 zu setzen, weil man dann die specifischen Sewichte der meisten anderen Elemente durch die Atomgewichtszahlen geradezu, sonst durch ein Multiplum derselben ausgedrückt habe. Seien die von dem Persasser ausgesprochenen Ansichten richtig, so könne man sast in dem Wasserstoff Das sehen, was die Alten sich unter der Urmaterie gedacht hätten; die Zahlen für die specissischen Sewichte der verschiedenen Körper würden dann angeben, wie viele Bolume der Urmaterie in diesen Körpern zu je 1 Bolum derselben condensirt seien.

Diese Mittheilungen übten nach zwei Richtungen bin Gin= fluß aus. — Einerseits für bie Betrachtung, in welchen Beziehungen bie Atomgewichte ber Körper zu ben specifischen Gewichten berselben im Gaszustande stehen. An die Mittheilungen Prout's — welcher jett als Verfasser dieser Aufsätze ge= nannt wurde — anknupfend legte Thomson 1816\*) bar, baß, wenn für Sauerstoff bas Atomgewicht auch bas Volumgewicht (bas Gewicht ber Volumeinheit) bebeute, es einzelne Körper gebe, für welche Dasselbe statthabe; andere, beren Atomgewicht bas Zweifache, und noch andere, beren Atomgewicht bas Bierfache von bem Volumgewichte berselben sei. Die hierfur gegebenen Beispiele schlossen noch einzelne Körper ein, beren Bolum= gewicht nur auf Grund von Analogien ober beren Atomgewicht anders als Dies später geschah angenommen murbe; aber für die Formulirung der Beziehung zwischen Atomgewicht und Raumerfüllung im Gaszustand, welche sich so lange als die s. g. Condensationen angebend erhalten hat, wurden damals icon unzerlegbare und zusammengesetzte Körper nicht getrennt betrachtet. — Andererseits dafür, burch welche Zahlen die Atom= gewichte ber Elemente auszubrücken seien, sofern nach Prout biese Zahlen, bezogen auf bas Atomgewicht bes Wasserstoffs als Einheit, immer ganze sein sollten. Der Glaube baran, daß Dem so sein möge, trat balb mehrfach hervor, auch in solchen

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. VII, p. 343.

Zusammenstellungen der Atomgewichte, in welchen diese auf das des Sauerstoffs bezogen angegeben wurden; so in der von Thomson 1818\*) zusammengestellten Tabelle, die als Atomsgewichte der Elemente, wenn auch noch das des Sauerstoffs = 1 gesetzt wurde, doch nur solche Zahlen enthielt, welche Wultipla von dem Atomgewichte des Wasserstoffs nach ganzen Zahlen waren, übrigens von den durch Prout gegebenen mehrsach abwichen \*\*).

Bon ben Forschern, beren Arbeiten und Ansichten bezügslich ber Gesemäßigkeiten in den Gewichtsverhältnissen, nach welchen die chemischen Berbindungen zusammengesett sind, Gesgenstand der vorhergehenden Berichterstattung waren, wurde, was diese Gewichtsverhältnisse bedinge und was aus ihnen zu solgern sei, ganz in dem Sinne der atomistischen Theorie aufsgefaßt, und ihr Streben ging dahin, die relativen Gewichte der Atome der verschiedenen Körper zu ermitteln. Aber schon vor der Zeit, dis zu welcher wir in unserer Betrachtung vorgesschritten sind, war hervorgehoben worden, daß jene Gesehmäßigsteiten auch ohne Zuziehung einer solchen Theorie, wie die atomistische, aufgefaßt werden können. Wir haben etwas zusrückzugehen in der Erinnerung baran, wie sich Wollaston,

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. XII, p. 838 u. 436.

gebenen in der Beziehung, welche atomistische Zusammensehungen für gewisse Berbindungen angenommen wurden. Für eine größere Zahl von basischen Metalloryden, als vorher, nahm jett Thomson an, daß sie 1 At. Metall auf 1 At. Sauerstoff enthalten, aber doch nicht in dem Umfang, daß, wie er meinte, jedes neutrale Salz als aus 1 At. Säure und 1 At. Base zusammengesetzt betrachtet werden könnte. Es mögen einige Zahlen aus dieser Tabelle, auf H = 1 bezogen, hier stehen:

<sup>8</sup> Cl 86 Mg 12 Hg 200 0 Cu 64 125 16 J 8 Ca 21 28 8n 59 Fe C 6 Na 24 Ba 70 88 Zn Cr 28 N 14 Mo 48 K 40 Ag 110 Pb 104

H. Davy u. A. hierüber in einer Weise ausgesprochen haben, welche Bielen als die richtigere erschien.

Wollaston, ber 1808 (vgl. S. 297) so weit voraussah, welche Anforderungen an die Erkenntniß ber atomistischen Constitution der chemischen Verbindungen zu stellen seien, sprach doch ba zugleich ben Wunsch aus, daß mit solchen Speculationen und Erwartungen nicht bie thatsächlichen Beweise für bas Statthaben von Regelmäßigkeiten in ben Berbindungsverhältnissen und namentlich für bas ber multiplen Proportionen verwechselt wer= ben mögen. Als er später, 1813\*), seine synoptische Scale ber demischen Aequivalente beschrieb, gestand er noch, nach ber Er= innerung an Richter's Entbeckungen, an Higgins' Aeußerungen, an Dalton's und Anderer Arbeiten, welche in den Zu= sammensetzungsverhältnissen ber chemischen Verbindungen gewisse Regelmäßigkeiten erkennen ließen, für Dalton's Theorie zu, daß sie biese Regelmäßigkeiten am Besten erkläre, aber er hob auch hervor, wie unsicher die Bestimmung der Atomgewichte noch sei: schon beshalb, weil es sich oft nicht entscheiben lasse, welche unter mehreren Verbindungen derselben Bestandtheile man als die, 1 At. des einen auf 1 At. des anderen enthaltende zu betrachten habe. Die Kenntniß der Atomgewichte betreffe etwas Theoretisches und sei nicht nothig für die Entwerfung verschiebenen Körpern beizulegenden einer Tabelle ber ben Gewichte, mittelst beren sich praktische Aufgaben — solche, welche wir als stöchiometrische bezeichnen — lösen lassen. Ausstellung ber von ihm mitzutheilenden, nur die gewöhnlicher vorkammenden Elemente und Verbindungen umfassenden Tabelle habe er beßhalb die Zahlen nicht einer atomistischen Theorie anzupassen gesucht, sondern sich lediglich burch Berücksichtigung ber prattischen Zwedmäßigkeit leiten lassen. Jene Gewichte bezeichnete

**25** 

<sup>\*)</sup> Wollast on's Abhandlung über eine synoptische Scale der chemischen Aequivalente wurde im November 1813 vor der K. Gesellschaft zu London gelesen, in den Philosophical Transactions für 1814, p. 1 veröffentlicht. Zur Erleichterung der Ausführung von Rechnungen trug er die Scale auf einen s. g. logarithmischen Rechnungsstab auf.

Wollaston als chemische Aequivalente. Er gab keine Definition dieses Kunstausbrucks, welchen er in ziemlich umfassen= bem Sinne: für die sich stöchiometrisch entsprechenden Quanti= taten verschiebener Substanzen überhaupt, gebrauchte; zunächst wurden allerdings auch von ihm solche Mengen verschiedener Säuren ober Basen, welche bieselbe Quantität einer Base ober einer Saure neutralisiren, als äquivalente bezeichnet, wie Dies schon früher von Cavendish geschehen war (vgl. S. 248), und von der Constanz der Alequivalenzverhältnisse für diese Körper, als durch Richter entbeckt, ging Wollaston aus, welcher bann unter Zuziehung ber späteren Entbeckungen, auch des Gay=Lussac'schen Volumgesetzes, die Gewichte aufsuchte, die den einzelnen Körpern behufs bes einfachsten Ausbruckes der Zusammensetzung ihrer Verbindungen beizulegen seien. Wie er die Verhältnisse dieser Gewichte aus den ihm vorliegenden Aualysen ableitete, von dem kohlensauren Kalk als vorzugsweise geeignetem neutralem Salz ausgehend die Mengen verschiedener Säuren suchte, welche mit berselben Quantität Ralt neutrale Salze bilben, und die Mengen verschiebener Basen, die das Gleiche mit berselben Quantität ber nämlichen Säure thun; wie er auf diese Art, und die neutralen Salze als aus 1 Aeq. Base auf 1 Aeq. Säure zusammengesetzt betrachtenb, die Aequivalent: gewichte ber Säuren und ber Basen fand, und bie ber in diese Körper selbst wieder eingehenden Elemente burch Annahme ein: facher und für analoge Körper (wie für die meisten Metall: orybe) möglichst übereinstimmenber Verhältnisse, — alles Dies kann hier nicht in Ginzelnheiten verfolgt werden, aber von seinen Resultaten will ich einige hier mittheilen, so wie er es that auf bas Aequivalentgewicht bes Sauerstoffs = 10 bezogen (ich setze in Klammern wieberum die entsprechenben aber auf bas bes Sauerstoffs = 8 bezogenen Zahlen bei):

```
H 1,82 (1,06)
                 Cl 44,1 (85,3)
                                  Cu 40
                                           (82,0)
O 10,00 ( 8,00)
                  Na 29,1 (23,3)
                                     41
                                           (82,8)
                                  Zn
                  K 49,1 (39,3)
C 7,54 (6,08)
                                  Pb 129,5 (108,6)
N 17,54 (14,08)
               Ca 25,5 (20,4)
                                  Ag 185 (108,0)
8 20,00 (16,00) Fe 84,5 (27,6)
                                  Hg 125,5 (100,4)
```

Als Aequivalentgewichte der Verbindungen wurden Zahlen gegeben, welche auch Bruchtheile der Aequivalentgewichte der Bestandtheile einschließen konnten: für Eisenoryd z. B. 49,5 (39,6, entspr. Fe + ½ 0).

B. Dang, welcher von 1809 an Dalton's Ansichten über bie Zusammensetzung ber Berbindungen Beachtung zuge= wendet und namentlich bei ber Besprechung, wie ber Sauerstoff= gehalt von Erben aus der Zusammensehung der neutralen Salze berfelben abzuleiten sei, auf Dessen Vorstellung, daß in den neutralen Metallsalzen mit je 1 Theilchen Säure 1 Theilchen Retall und 1 Theilchen Sauerstoff vereinigt seien, Bezug ge= nommen hatte\*), erklärte sich boch nicht als Anhänger ber atomistischen Theorie, so wie sie von Dalton gelehrt mar, son= bern er gab ber empirischen Auffassung ber Berbindungsgewichte, welche er von 1810 an einfach als Proportionen bezeichnete, vor ber theoretischen Auffassung berselben als Atomgewichte ben Vorzug. In einer 1811 veröffentlichten Abhandlung\*\*) sprach er sich, nachdem er an Higgins' und an Dalton's Ansichten über die Bilbung ber demischen Berbindungen burch Busammenfügung der kleinsten Theil= den ihrer Bestandtheile nach einfachen Zahlenverhältnissen erinnert hatte, gerabezu bahin aus, baß die wahre Theorie der chemischen Pro= portionen nicht auf irgend welche Speculationen bezüglich ber tleinsten Theilchen ber Materie zu begründen sei, sondern eine sicherere Grundlage an Dem habe, was für die wechselseitige Zersetzung neutraler Salze und anderer Verbindungen, mas für die Zu= sammensetzung von Verbindungen, welche bieselben Bestandtheile nach ungleichen Verhältnissen enthalten, und für Anberes als Resultat von Beobachtungen gefunden sei; kurz gesagt: an bem empirisch Festgestellten. Bur Angabe ber ben verschiebenen Körpern beizulegenden s. g. Proportionen sei wohl am Geeig=

<sup>\*)</sup> In seiner, 1809 vor der K. Gesellschaft zu London gelesenen Abhandlung über einige neue electrochemische Untersuchungen u. s. w.; Philosophical Transactions f. 1810, p. 63.

<sup>\*\*)</sup> Ueber einige Berbindungen der ogydirten Salzsäure und des Sauerstoffs; vor der R. Gesenschaft zu London 1810 gelesen; Philosophical Transactions f. 1811, p. 1.

netsten die des Wasserstoffs = 1 zu setzen, weil dieser Körper in der kleinsten Gewichtsmenge in Verbindung mit anderen ein= gehe. Gin allgemeineres Princip, wie aus ben Zusammensetzungs= verhältnissen der Verbindungen die Proportionen für ihre Be= standtheile abzuleiten seien, sprach Davy ba noch nicht aus; beachtenswerth ist, daß er damals, die von Dalton über die Constitution des Ammoniaks und der Sauerstoffverbindungen bes Stickstoffs gemachten Annahmen berichtigenb, bem letteren Elemente die Proportion 13,4 beilegte: als die kleinste Menge Stickstoff, welche man als in Verbindungen eingehend kenne. Aber die Gewichtsmengen der Verbindungen, für welche man bie in sie eingehenden kleinsten Mengen ber Bestandtheile auf= zusuchen habe, maren nicht firirt; und Davy selbst mar bezüg= lich ber Zahlen, die ben Elementen als s. g. Proportionen zu= kommen, keineswegs immer berselben Ansicht. Während er 1811 wie vorher die Proportionen des Wasserstoffs und bes Sauerstoffs durch 1 und 7,5, die bes Wassers durch 8,5 ausbrudte, finbet sich z. B. schon im folgenden Jahre\*) bei ihm bie Proportion des Wasserstoffs = 1, die des Sauerstoffs = 15, die des Wassers = 17 gesetzt. Davy hat sich 1812, in seinen Elements of Chemical Philosophy \*\*) etwas eingehender barüber ausgesprochen, wie er jest über die Ableitung der den verschiedenen Körpern beizulegenden Proportionen bachte, noch einmal betonend, daß es sich nur um Ausbrücke für die Resultate von Versuchen handele, da sich in keiner Weise über die Gewichte von Atomen ober über die Zahlenverhältnisse, welchen Atome verschiedener Körper zu Verbindungen vereinigt seien, urtheilen lasse. Auch hier geht er bavon aus, bag man bie kleinsten Mengen der Elemente kenne, welche in Berbind: ungen eintreten; aber bamit, baß er die Proportionen ber Elemente als durch biese kleinsten Mengen gegeben betrachtet habe, stehen die Bahlen, zu welchen er für die ersteren kommt,

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1812, p. 410.

<sup>\*\*)</sup> The collected Works of H. Davy (London 1840), Vol. IV, p. 80 ff.

nicht in Einklang, und eben so wenig findet sich hier eine con= sequente Anwendung des Gay=Lussac'schen Volumgesetzes, welches Davy als richtig anerkennt, zur Ableitung bieser Zah= Da Wasserstoff= und Sauerstoffgas im Volumverhältniß 2 zu 1 ober im Gewichtsverhältniß 2 zu 15 Wasser bilben, seien in diesem 2 Proportionen Wasserstoff auf 1 Prop. Sauerstoff anzunehmen, ober, die Prop. Wasserstoff = 1 gesetzt, die bes Sauerstoffs = 15 zu setzen. 2 Vol. Stickgas bilben mit 1 Vol. Sauerstoffgas Stickorybul; aber hierin wird 1 Prop. des ersteren auf 1 Prop. des letteren Elementes angenommen und dem Stickstoff barauf hin die Proportion 26 zugetheilt; das Ammoniak enthalte also 6 Prop. Wasserstoff auf 1 Prop. 1 Vol. Chlorgas ober 33,5 Gewichtstheile vereinigen sich mit 1 Vol. ober Gew.-Th. Wasserstoffgas zu Salzsäure; aber die Proportion des Chlors wird keineswegs = 33,5 ge= sest, sonbern mit Rücksicht auf die Sauerstoffverbindungen dieses Elementes sei sie richtiger burch die Zahl 67 ausgebrückt. Proportion des Kaliums ergiebt sich ihm = 75. Die Anführ= ung solcher Einzelnheiten ift hier nicht zu umgehen, wo über die Ableitung der s. g. Proportionen zu berichten ist, von wel= den Davy bann stets zur Angabe ber Zusammensetzungen von Berbindungen Gebrauch gemacht hat; bie so eben für verschie= bene Elemente angegegebenen Proportionen wurden — zusammen mit der für Schwefel = 30, für Kohlenstoff = 11,4, für Cal= cium = 40, für Natrium = 88 (im Natron wurden 2, im Kali 1 Prop. Sauerstoff auf 1 Prop. Metall angenommen), für Kupfer = 120, für Zink = 66, für Silber = 205 u. a. von ihm noch 1827\*) beibehalten.

Von der Erkenntniß der Regelmäßigkeiten in der Zusammen= setzung der chemischen Verbindungen ohne Zuziehung der atomisti= schen Theorie Gebrauch zu machen, erschien vielen bedeutenden Chemikern in der Zeit, auf welche sich unsere Betrachtung jetzt

<sup>\*)</sup> In der vierten Aussage seiner Elements of Agricultural Chemistry; Collected Works, Vol. VII, p. 219 ff.

erstreckte, als das Richtigere. In Gan=Lussac's Abhandlungen aus den Jahren 1814 bis 1816\*) werden die Gewichte, nach welchen die Glemente in Verbindungen eingehen, nicht Atomge= wichte genannt, sondern schlechtweg von dem Verhältniß (rapport) bes Sauerstoffs zum Chlor ober Job ist ba die Rebe, wo es sich um solche Gewichte handelt, ober die letzteren werden als Proportionalzahlen bezeichnet (die Proportionalzahlen von Sauerstoff, Chlor und Wasserstoff z. B. seien 10, 44 und 1,3265), und die Zusammensetzung von einzelnen Verbindungen wird nach Proportionen der Elemente derselben angegeben, wenn nicht, was Gan=Lussac häufig vorzog (vgl. S. 372), nach Volumen derselben. — L. Emelin war 1817\*\*) der Ansicht, diese Gewichte benenne man am Besten als Mischungsgewichte, ba sie als Atome zu bezeichnen an eine Hypothese erinnere und der Ausbruck chemisches Aequivalent zu lang sei. Uebrigens sprach er gerabezu aus, die Angabe ber Mischungsgewichte ber Elemente sei einiger Willkür unterworfen, da sich nicht mit Bestimmtheit beurtheilen lasse, in welchen Verbindungen 1 solches Gewicht des einen mit 1 des anderen vereinigt sei; er selbst setzte bamals, O = 100 (resp. = 8) annehment, H = 13,272(1,06), C = 74,91 (5,99), S = 200 (16), Cl = 439,56 (35,16), N = 179,54 (14,36) u. j. w.

So stand die Lehre von den Gesetzen, welche die Gewichtsverhältnisse der Bestandtheile in chemischen Verbindungen beherrschen, um 1818 keineswegs einheitlich ausgebildet da. Daß die Körper im Verhältnisse gewisser Gewichte oder einfacher Multipla derselben sich verbinden, war anerkannt; aber wie groß man für die verschiedenen Glemente diese Gewichte anzu-

<sup>\*)</sup> Zo in seiner Abhandlung über das Jod (Annales de chimie, T. XCI, p. 5), in dem Aussatz über das specifische Gewicht der Gase (Annales de chimie et de physique, T. I, p. 218), u. a.

<sup>\*\*)</sup> In der ersten Auslage seines Handbuchs der theoretischen Chemie, I. Bb., 3. 29.

nehmen habe, war für Einige nur eine Frage ber Convenienz ober ber Zweckmäßigkeit, so baß es zugestanden werben konnte, ein gewisses Gewicht ober bas Doppelte besselben könne einem Element im Verhältnisse zu bem eines anderen beigelegt werben, ohne daß gerade die eine der ersteren Zahlen allein die richtige und die andere nothwendig eine irrige sein müsse, während Andere in diesen Gewichten wirkliche Atomgewichte saben, und für die, zwei Elementen zukommenden nur Ein Verhältniß als bas richtige betrachten konnten. Bezüglich ber Berhältnisse, welche ben Atomgewichten ber Elemente zukommen, waren aber verschiedene Chemiker, und dieselben Chemiker zu verschiedenen Zeiten, nicht derselben Ansicht, wie aus bem S. 345 bis 382 Mitgetheilten genugsam hervorgeht. Für Alle jedoch kam in Betracht, ob die den Elementen beizulegenden Berbindungs= ober Atomgewichte zu bem Eines Elementes in bestimmten Bezieh= ungen stehen: ob die der anderen Elemente Multipla nach ganzen Zahlen von bem bes Wasserstoffs seien, wie bies Prout behauptet hatte.

Darüber, welche Unterstützung und welcher Wiberspruch dieser letzteren Behauptung zu Theil wurde, will ich in Kurze zunächst berichten, bevor ich bespreche, wie sich nach 1818 die Ansichten über die Bestimmung der Atomgewichte der Elemente weiter ausbilbeten und wie man neue Anhaltspunkte hierfür gewann. — Des Einflusses, welchen jene Behauptung alsbald auf Thom son ausübte, murbe S. 381 ermähnt, und Dieser betrachtete sie bann als ein Grundgesetz ber Chemie abgebend. Durch neue Bestimmungen ber specifischen Gewichte von Gasen suchte Thomson 1820 nachzuweisen, daß diese wirklich ganz genau Multipla nach ganzen Zahlen von dem specifischen Ge= wichte des Wasserstoffgases seien, und auch, daß die von ihm angenommenen, jener Behauptung entsprechenden Atomgewichte verschiebener Sauren und Basen richtiger seien, als die aus Berzelius' Bestimmungen (vgl. S. 376) sich ergebenden, weil die ersteren Zahlen, nicht aber die letzteren, solche Gewichte von Salzen ausdrucken, bei beren wechselseitiger Zersetzung

biese für jebes ber Salze vollständig erfolge. Bergelius schenkte erst 1822 bem Resultate, zu welchem Prout gekommen war, Beachtung. Gin demischer ober ein physikalischer Grund, weßhalb die Atomgewichte ber anderen Elemente Multipla nach ganzen Zahlen von bem des Wasserstoffs sein sollten, lasse sich zwar nicht einsehen, aber möglich sei Dies doch, und für einige Elemente von hinlänglich kleinem Atomgewichte, daß man an ihnen diese Behauptung prüfen könne (Berzelius nahm da= mals die Atomgewichte im Allgemeinen so an, wie S. 376 an= gegeben, aber nach seinen gemeinsam mit Dulong 1819 aus= geführten Versuchen über bie specifischen Gewichte bes Roblen= säure= und des Sauerstoffgases C = 76,44 sür O = 100 ober = 6,12 für O = 8), wie z. B. Sauerstoff und Schwesel, treffe sie zu, für andere, wie z. B. Kohlenstoff, nicht, so daß neue erperimentale Bestimmungen zur Entscheibung wünschenswerth seien; als solche betrachtete er aber bie von Thomson über bie specifischen Gewichte ber Gase gemachten Angaben nicht, ba biese burch eine vorgefaßte Meinung beeinflußt seien. Unb eben so wenig Beweiskraft gestand Berzelius Dem zu, wie Thom son — ausführlichst 1825 — in ber oben angegebenen Weise, burch Ermittelung ber gerabeauf sich zersexenden Mengen verschiedener Salze, über die richtigen Atomgewichte der in ben= selben enthaltenen Säuren und Basen und somit auch über bie ber barin enthaltenen Elemente zu Gunsten bes Prout'schen Sates entscheiben wollte; wieberholt nahm Berzelius spater bei ber Mittheilung von Versuchen, welche bie Bestimmung bes Atomgewichtes eines Elementes zum Gegenstanbe hatten, Ber= anlassung zu ber Erklärung, daß bieser Sat ber Unterstützung burch die Thatsachen eben so wie ber theoretischen Begrundung Wie verbreitet inbessen auch bamals bie Anerkennung und Anwendung ber von Berzelius festgesetten Atomgewichte war, gewann boch bie Ansicht mehr und mehr Anhänger, die Verbindungsgewichte minbestens vieler Glemente tonne man, ber für die Bestimmung berselben erinnerhalb ber Grenzen reichbaren Genauigkeit, als Multipla nach ganzen Zahlen von

bem bes Wasserstoffs betrachten, und als bequem erschien es bann auch, sie bezogen auf bas bes Wasserstoffs als Einheit burch ganze Zahlen ausgebrückt zu haben; L. Smelin, welcher schon in ber zweiten Auflage seines Handbuchs ber Chemie (1821) bie s. g. Mischungsgewichte auf das des Wasserstoffs als Einheit bezog und sie für viele aber keineswegs für alle Elemente als ganze Zahlen angab, nannte in ber britten Auflage bieses Berkes (1827) bei Aufzählung ber Anhaltspunkte, welche ihm für die Annahmen der Mischungsgewichte der Elemente leitende jeien (baß bas Wasser und daß bie als stärkste Basen sich ver= haltenben Oryde der Metalle gleich viele Mischungsgewichte ber beiben Bestandtheile enthalten), ausbrucklich auch ben: Zahlen mit Brüchen für biese Gewichte möglichst vermieben werben, ba sich für auffallend viele Elemente die Mischungs= gewichte als Multipla nach ganzen Zahlen von bem bes Wasser= stoffs ergeben und Dies also ein für alle Körper gültiges Naturgeset sein könnte.

Die von Gmelin angenommenen und bei einem Theile ber beutschen Chemiker zur Aufnahme gebrachten Mischungs= gewichte maren indessen boch vielfach richtiger, als bie von Thomson 1818 (vgl. S. 382) abgeleiteten und in England noch gewöhnlich gebrauchten Atomgewichte. Die Unzuverlässigkeit mehrerer der letzteren zeigte hier von 1829 an Turner, und 1833 sprach sich ber Lettere auf Grund neuer, in den Resultaten ben von Berzelius erhaltenen nahe kommender Untersuchungen dahin aus, daß für mehrere Elemente die Atom= ober Aequi= valentgewichte bestimmt nicht Multipla nach ganzen Zahlen von dem des Wasserstoffs seien — für H = 1 fand er z. B. Pb = 103,6, Ba = 68,7, Cl = 35,42, N = 14,15 —, und daß die Prout'sche Hypothese nicht als eine allgemein gültige betrachtet werben konne. Um so gerechtfertigter erschien es Berzelius, auch für solche Glemente, für welche größere Annäherung an bas Zutreffen bieser Hypothese vorhanden mar, an Zahlen, die ihr nicht entsprechen, als au genaueren festzuhalten; so z. B. baran, daß bas Berhältniß ber Atomgewichte von Sauerstoff

und Wasserstoff nicht genau wie 8 sonbern wie 8,013 zu 1 o. 1/2 sei (je nachdem bas Wasser als H+O ober als 2H+O angenommen wirb). Aber namentlich für ben Rohlenstoff hielt er baran fest, daß das Atomgewicht desselben nicht zu dem bes Sauerstoffs und burch bieses zu bem bes Wasserstoffs in einem einfachen Verhältnisse stehe; daß für O = 8 C = 6,12 sei, suchte er, nachdem von anderer Seite bie Wahrscheinlichkeit einer etwas kleineren Zahl für bas lettere Atomgewicht hervorgehoben worben war, noch 1839 burch neue Versuche zu beweisen. 1840 fand jeboch Dumas gemeinsam mit Stas, bag bas Verhältniß der Atomgewichte des Kohlenstoffs und des Sauer= stoffs genau wie 6 zu 8 sei, und daß bas erstere Atomgewicht bann auch sehr nahe zu bem bes Wasserstoffs in einem einfachen Berhältnisse stehe, ließ ber Prout'iden Sypothese erneute Be-Diese steigerte sich durch das Be= achtung zu Theil werben. kanntwerben ber von Dumas 1842 ausgeführten Bersuche über bie Zusammensetzung bes Wassers, aus welchen Derselbe folgerte, baß in bem Wasser nicht nur annähernb sondern genau 8mal so viel Sauerstoff als Wasserstoff enthalten und bei Annahme von gleich vielen Atomen ber Elemente in bieser Verbindung bas Atomgewicht bes Sauerstoffs genau bas 8fache von bem bes Wasserstoffs sei; gleichzeitig fant Dumas auch bas Atom= gewicht bes Calciums genau 20mal so groß als bas bes Basser= stoffs. Welche Untersuchungen seit 1840 gur Prüfung ber Frage unternommen worden sind, ob Dies allgemein, ober bei welchen Elementen nicht, statthabe, tann hier nicht ber Gegenstanb voll= ständigerer Berichterstattung sein, sondern begnügen muß ich mich, von den vielen, mit mehr ober weniger Genauigkeit aus= geführten Arbeiten hier nur ber von 1841 an burch Erbmann und Marchand, ber von 1842 an burch Marignac, ber später burch Dumas und namentlich ber von 1860 an burch Stas veröffentlichten zu gebenken. Eben so wenig kann es meine Absicht sein, bezüglich ber ba erhaltenen Resultate und ber aus ihnen gezogenen Schlußfolgerungen ausführlichere Angaben zu machen. Daß bie Prout'sche Hypothese für viele Glemente

als zutreffend angesehen worben ist und als für einige sich be= stimmt nicht bewährend, ist bekannt; ebenso, daß für bie Aequi= valent= oder Atomgewichte einzelner unter ben letteren Elementen bervorgehoben worben ist — burch Marignac namentlich 1843 -, sie lassen sich zwar nicht als Multipla nach ganzen Zahlen von dem Aequivalentgewichte des Wasserstoffs aber boch von bem halb so groß gesetzten Atomgewichte besselben betrachten, und baß dann genaue Bestimmungen für gewisse Glemente auch Dies als unzulässig erscheinen ließen. Und endlich ist in frischefter Erinnerung, bag allem Dem entgegen, mas vielen Chemikern immer noch an einfacheren Beziehungen der Atom= gewichte einer großen Zahl von Elementen zu bem bes Wasser= stoffs wahrscheinlich war, Stas, nachbem er bereits 1860 auf Grund sorgfältigster Versuche bas s. g. Prout'sche Gesetz als eine reine Illusion beurtheilt hatte, 1865 zu bemselben Ergeb= nisse kam, als er bezüglich ber Zusammensetzung einer größeren Anzahl von Verbindungen und der hiernach den in ihnen ent= haltenen Elementen beizulegenden Verbindungsgewichte bie er= perimentalen Bestimmungen mittheilte, bei welchen sorgfältiger als bei allen früheren benkbare Fehlerquellen ausgeschlossen und Garantien für die Zuverlässigkeit der Resultate gegeben maren: die Bestimmungen, burch welche bie bis bahin gemachten und als innerhalb gewisser Grenzen zutreffend befundenen Boraus= setzungen bezüglich ber Constanz ber Zusammensetzung einer Berbindung, auch wenn diese unter verschiedenen Umständen (Druck und Temperatur z. B.) gebilbet ift, und ber Constanz ber Berhältnisse zwischen den Gewichten, welche sich als Ber= binbungsgewichte ber Elemente aus ber Zusammensetzung ganz verschiebener Berbindungen berselben ableiten, als vollkommen scharf statthabend nachgewiesen worden sind.

Bei diesen Discussionen über die Verhältnisse zwischen den Zahlen, die als Verbindungs=: Atom= ober Aequivalentgewichte den Elementen zukommen, trat die Frage, nach welchen Prin=

cipien diese Gewichte und namentlich die als Atomgewichte auf= gefaßten zu bestimmen seien, nicht ganz zurück, aber auch nicht so hervor, wie man Dies wohl erwarten könnte, und der lettere Umstand ließ es als statthaft erscheinen, mit der vorhergehenden Berichterstattung, beren Zerstückelung und Ginflechtung an späteren Stellen noch störenber sein murbe, ununterbrochen von 1818 etwa bis zu ber neueren Zeit vorzuschreiten. Aber innerhalb dieses Zeitraumes wurden noch andere Anhaltspunkte für die Beurtheilung der Verhältnisse gefunden, die man für die Atomgewichte ber verschiebenen Elemente anzunehmen habe, und früher hierfür als leitende betrachtete wurden aufgegeben ober minbestens nicht mehr als allgemein gultige anerkannt. 34 werbe in dem Folgenden barzulegen versuchen, welche Entbedungen und Ansichten bis gegen 1840 in biefer Beziehung vorzugsweise Ginfluß ausübten.

Bei ber Unsicherheit, welche für die Ableitung ber Atom= gewichte ber Elemente lediglich aus ber Zusammensetzung ber Berbindungen berselben blieb und nach bem S. 346 Berichteten schon frühe eingesehen und bann anerkannt mar, ist es begreiflich, daß einzelne Chemiker sich nach noch anderen Hulfsmitteln für die Lösung jener Aufgabe umsaben. Solche konnten ge= währet sein durch die Erkenntuiß von Beziehungen zwischen ben Gewichten, die als Atomgewichte ben Glementen zukommen konnen, und physitalischen Gigenschaften, welche sich fur bie letteren bestimmen lassen. Die einzige solche Beziehung, welche man bis 1819 kannte, war die zwischen den Atomgewichten der wenigen Elemente, beren specifische Gewichte für ben Gaszustand ermittelt waren, und den letteren. Wie fest namentlich von Bergelius bieser Anhaltspunkt für bie Angabe ber Atomgewichtsverhalt: nisse ergriffen murbe: diese seien bei Elementen bieselben wie bie ber specifischen Gewichte fur ben Gaszustanb, ist uns aus bem E. 362 ff. Gefagten erinnerlich.

Eine zweite solche Beziehung wurde 1819 burch Dulong und Pctit erkannt. Nach der Ermittelung der specifischen

Wärme für eine größere Zahl starrer unzerlegbarer Körper fanden die genannten Forscher\*), daß bei diesen Körpern die specifischen Wärmen sich nahezu umgekehrt wie die von ihnen ben ersteren beigelegten Atomgewichte verhalten. Diese Atom= gewichte waren auf bas bes Sauerstoffs bezogen großentheils halb so groß gesett, als bie von Berzelius bamals angenom= menen (vgl. S. 376): Pb = 12,95 (ober 103,6 für O = 8), Au = 12.43 (o. 99.4), Sn = 7.35 (o. 58.8), Zn = 4.03 (o. 32.2), Te = 4,03 (o. 32,2; bie specifische Wärme für bas Tellur war sehr unrichtig bestimmt), Cu = 3,96 (o. 31,7), Ni = 3,69 (o. 29,5), Fe = 3,39 (o. 27,1) und S = 2,01 (o. 16,1); theilweise gerade so groß: Pt = 12,16 (o. 97,3), ober 1/4 so groß: Ag = 6,75 (0.54,0), ober 3/4 so groß: Bi = 13,30 (0.106,4), ober 1/5 so groß: Co = 2,46 (o. 19,7; die Bestimmung ber specifischen Wärme Dulong und Petit war gleichfalls eine sehr unrichtige). machten bezüglich der für die vorstehenden Elemente angegebenen Atomgewichte barauf aufmerksam, baß bei ber Bestimmung bieser Größen nach ben bisher in Anwendung gebrachten Principien gewöhnlich bie Wahl zwischen mehreren, unter sich in einfachen Berhältnissen stehenden Zahlen unentschieden bleibe; sie selbst mählten biejenigen Zahlen, welche ber von ihnen entbeckten Regelmäßigkeit entsprachen ober zu entsprechen schienen. Die Ver= gleichung ber von ihnen gefundenen Zahlen für die specifischen Barmen ber genannten Elemente mit ben Atomgewichten berselben, die Betrachtung, wie nahe und innerhalb der für die Bestimmung ber beiberlei Größen zu vermuthenben Jehlergrenzen die Producte aus je der einen und. der anderen zugehörigen Zahl unter sich übereinstimmen, lasse nämlich nicht baran zweifeln, daß hier ein physikalisches Gesetz vorliege, welches man verallgemeinern und auf alle elementaren Körper ausbehnen konne, und bieses Geset, welches noch nach ihnen benannt wird, for= mulirten sie in dem Ausspruch: die Atome aller einfachen Kor= per haben genau bieselbe Barmecapacitat. Gie hoben hervor,

<sup>\*)</sup> Annales de chimie et de physique, T. X, p. 395.

welches Hülfsmittel dieses Gesetz für die Entscheidung bezüglich der den verschiedenen Elementen zuzuschreibenden Atomgewichte abgebe.

Bei aller Anerkennung ber Wichtigkeit bieser Entbeckung beeilten sich indessen die Chemiker keineswegs, die bisher ge= brauchten Atomgewichte so abzuändern, daß die neuen Zahlen dem so eben angegebenen Gesetze, und speciell burchweg den von Dulong und Petit gefundenen specifischen Wärmen entsprechen. Berzelius betrachtete das von diesen Forschern gefundene Resultat als eines, welches für die theoretische Chemie von dem größten Gewichte sei, erinnerte aber auch baran, daß einzelne der von Denselben angenommenen Atomgewichte für die Ver= bindungen der betreffenden Glemente atomistische Verhaltnisse ergeben, welche unwahrscheinlich seien; möglich sei allerdings, daß bis dahin angenommene Analogien in der atomistischen Zu= sammensetzung der Verbindungen gewisser Metalle nicht eristiren, möglich aber auch, daß die von Dulong und Petit angegebene Gesetznäßigkeit nicht allgemein gültig sei. Es blieb ihm Dies zunächst unentschieden, und seine bisherigen Annahmen fur bie Atomgewichte der Elemente behielt er noch bei.

Veranlassung zur Abänderung fand Berzelius, nachdem auch noch die 1819 durch Mitscherlich gemachte Entdeckung des Isomorphismus bekannt geworden war, — eine Entdeckung, für welche Manches vor 1819 Beobachtete und Ausgesprochene als sie vorbereitend erscheinen kann und die doch in unabhängigster Beise gemacht worden ist: nicht aus den früheren Wahrenehmungen und Ansichten über die Beziehungen zwischen chemischer Zusammensehung und Krystallsorm hervorgehend, aber sofort sie alle vervollständigend und berichtigend. Ich habe jett zu besprechen, wie diese Beziehungen vor Mitscherlich ausgesaßt waren und wie sie durch ihn, in der Ausstellung der Lehre vom Isomorphismus und vom Dimorphismus, besser erkannt wurden. Wenn auch für die vorgängigen Arbeiten etwas eingehendere

Angaben nöthig sind, um ersehen zu lassen, was Mitscherlich's Untersuchungen in's Klare brachten, so beabsichtige ich boch nicht, über jene Arbeiten einen vollständigen und alle literarischen Rachweise bringenden Bericht zu geben; und auch diese Unterssuchungen will ich hier nur so weit verfolgen, als sie zur Erstenntniß einer allgemeiner gültigen Sesemäßigkeit führten, ohne daß alle späteren Nachweise für das Statthaben dieser Sesemäßigkeit in Einzelfällen hier aufzuzählen wären.

Die Benutung ber Arnstallform als eines Kennzeichens für eine bestimmte Art von Materie: ein gewisses Mineral 3. B. läßt sich weit zurückverfolgen; bie Beachtung verschiebener Kryftallform als eine Stütze für bie Unterscheidung sonst ahn= licher Substanzen gleichfalls, und auch für die Erkenntniß un= gleichartiger Zusammensetzung sonst ähnlicher Körper: ver= schiebener Salze z. B., wurde bie Ungleichheit ber Krystallform schon in einer ziemlich weit hinter und liegenben Zeit in Be= tracht gezogen. Früherer, weniger beutlicher und oberflächlicherer Angaben nicht zu gebenken nannte z. B. Stahl schon im An= fange bes vorigen Jahrhunberts unter ben Gigenschaften, burch welche sich das im Rochsalz enthaltene Alkali von dem gewöhn= lichen firen Alkali (dem Kali) unterscheibe, auch die, daß es mit Säuren Salze von anderer Arystallform bilbe. Aber bestimmter trat die Frage nach ber Beziehung zwischen ben Krystallformen und den Zusammensetzungen verschiebener Substanzen erst hervor, als einerseits die Krystallographie in der Erkenntniß der Be= ständigkeit der Winkel, unter welchen die Flächen an den ver= schiebenen, auch durch Verzerrung abgeanderten Vorkommnissen berselben Krystallgestalt zu einander geneigt sind, in der Ableitung einer und berselben Grundform aus verschieben gestalteten Krystallen des nämlichen Minerales durch Spaltung, und in der Einsicht, wie sich verschiedene Krystallgestalten des nämlichen Minerales aus berselben Grundform ableiten lassen, weiter vorgeschritten war, und als andererseits man mit ber qualitativen und der quantitativen Zusammensehung krystallisirter Substanzen

— namentlich auch natürlich vorkommender, in beren Betrachtung sich die Krystallographie vorzugsweise ausgebildet hatte — besser bekannt geworden mar. Haun, welcher gegen bas Enbe bes vorigen und in dem Anfange unseres Jahrhunderts die von ihm nach Romé de l'Isle's u. A. Vorgang wissenschaftlich begründete Krystallographie repräsentirte und zugleich der chemischen Zusammensetzung der Mineralien volle Beachtung schenkte, war ber Ansicht, daß — abgesehen davon, daß in den s. g. Grenzformen des regulären Enstemes gleichförmig krystallisirende Eubstanzen sehr ungleich zusammengesetzt sein können — Verschieden= heit in der Zusammensetzung und Verschiedenheit in der Krystall. gestaltung (ber Grundform sammt ben nach ben krystallographischen Regeln davon ableitbaren Formen) Hand in Hand geben, Un= gleichheit der Zusammensetzung bei gleicher Krystallgestaltung aber eben so wenig als Ungleichheit der letzteren bei Gleichheit der ersteren anzunehmen sei. Und für die Richtigkeit dieser Ausicht sprach, was Haun aus der von ihm erkannten Uebereinstimmung ober Verschiedenheit der Krystallgestaltung Mineralien bezüglich ber gleichen ober ber ungleichen Zusammen= setzung folgerte und was die chemische Analyse bestätigte: die Erkenntniß der Identität solcher Mineralien, welche wie z. B. ber Zirkon und ber Hyacinth, ber Smaragd und ber Bernil u.a. meistens noch als verschiedene betrachtet worden waren; die Ertenntniß der Verschiedenheit solcher, welche wie z. B. der Smaragd und ber Dioptas, der Schwerspath und ber Colestin u. a. da= mals noch zusammengeworfen wurden.

Es lagen indessen schon in dem Ansange dieses Jahrhunderts einige Beobachtungen vor, welche mit dieser Ansicht nicht in Einklang standen. Für den Arragonit hatten Thénard 1800 und Fourcron und Vauquelin 1804 wie Klaproth schon 1788 dieselbe qualitative und quantitative Zusammensetzung gessunden, wie für den wesentlich anders krystallisirten Kalkspath; Vauquelin 1802 für den Anatas dieselbe Zusammensetzung, wie für den anders krystallisirten Rutil. Aber noch größer war die Zahl damals schon bekannter Fälle, in welchen ungleich zusam-

ŧ

mengesetzten Substanzen dieselbe Krystallgestaltung zukommt. In ber ersten Hälfte bes vorigen Jahrhunderts sicher, wenn nicht scon früher, mar es bekannt, daß Rupfervitriol und Gisen= wechselnben Berhältnissen zusammenkrystallisiren vitriol in konnen, und daß die Form dieser Krystalle die des Gisenvitriols ift, wußte Romé be l'Isle 1772 und zeigte Leblanc 1787, Letterer auch, daß der Alaun selbst bei größerem Eisengehalt in ber Form des reinen Alauns krystallisirt, und Bauquelin 1797, daß die Krystallisation des Alauns bei Gehalt an Kali ober an Ammoniak bieselbe ist. Auch für natürlich vorkommende Substanzen war Wechsel ber Zusammensetzung bei Gleichbleiben ber Krystallform gefunden. Von Klaproth und von Bauquelin lagen gegen bas Enbe bes vorigen Jahrhunberts Ana-Infen besselben Minerals: Granat por, welche die Zusammen= setzung, namentlich ben Thonerbe= und ben Gisenorybgehalt sehr verschieben angaben; bas als Rothgültigerz benannte Mineral war in bem letten Decennium bes vorigen Jahrhunderts oft untersucht worden, aber während neben Schwefel und anderen Metallen von einigen Chemikern Antimon in diesem Mineral als wesentlicher Bestandtheil gefunden mar, hatten andere kein Antimon sondern Arsen als wesentlich in die Zusammensetzung eingehend angegeben; in Mineralien von der Form des Kalkspaths ober bes Eisenspaths war neben Kohlensäure und Kalk ein Gehalt an anderen Basen in wechselnden Mengen gefunden. Berthollet betrachtete bald nach dem Anfange bieses Jahr= hunderts berartige Fälle als bie Ansicht Haun's wiberlegenb, welcher Lettere sich bahin ausgesprochen hatte, daß die Zusam= mensehung der kleinsten Theilchen, auf beren Form die Gestalt eines Krystalles ber betreffenben Substanz beruhe, eine qualitativ und quantitativ constante sein musse, und von welchem ein lleberschuß an einem der von ihm hierfür als wesentliche an= gesehenen Bestandtheile ober bas Vorhandensein anderer in ber Art aufgefaßt wurde, man habe, was sich so als unwesentlich in die Zusammensetzung eines Krystalles eingegangen ergebe, als lediglich zwischen jenen kleinsten Theilchen eingemengt zu 20)), Entwidelung ber Chemie. **26** 

betrachten. - Haup's Vorstellung knupfte an Bekanntschaft mit Fällen an, in welchen eine gewisse Substanz die ihr eigenthum= liche Krystallgestalt einem mechanischen Gemenge mit selbst beträchtlich viel von einer anberen Substanz aufprägt, wenn er auch einmal, wo sich ihm bie Grundform einer mahren demischen Berbindung mit der eines, in untergeordneter Menge in ihr enthaltenen Bestandtheiles übereinstimmend ergab, die Frage aufwarf, ob man bei ber Classification ber Mineralien bem Bestandtheile, welcher ber vorherrschenbe sei, ober bem, auf bessen Arpstallform die der Berbindung beruhe, mehr Beachtung schenten solte. Daß eine folche Frage beantwortet sein musse, bevor sich überhaupt eine Unterscheidung und Classification ber Dineralien nach ihren Grundformen und Dem, was haup für bie demische Zusammensetzung ber kleinsten Theilchen für mahr hielt, versuchen lasse, hob Berthollet 1803 hervor, und auch, wie unverträglich mit Haup's Annahme ber bloßen Giumeng= ung einzelner Bestandtheile in gewissen Krystallen bie Durchsichtigkeit ber letteren sei.

Berthollet selbst mar damals der Ansicht, dieselbe Krystall: form könne einer Verbindung bei wechselnder Zusammensehung ber letteren zukommen, und berselben Zusammensetzung je nach ben Umständen, unter welchen die Krystallisation statt hat, selbst wesentlich verschiebene Krystallform; Letteres schienen ihm u. a. Ralkspath und Arragonit zu beweisen, mahrend Hauy an ber Hoffnung festhielt, fur bas lettere Mineral moge boch noch eine, von ber bes ersteren verschiebene Busammensetzung, bis bahin noch nicht aufzufindender Bestandtheil nachgewiesen Als einen solchen hatte Kirman allerdings schon 1794 Strontian vermuthet, aber Thénard hatte vergebens banach gesucht; und Fourcrop und Bauquelin, als sie 1804 bie ganz gleiche Zusammensetzung ber beiben genannten Mineralien bestätigt hatten, warfen boch auch die Frage auf, ob nicht bieselbe chemische Verbindung je nach Umständen mit Annahme Den Meiften verschiebener Grundformen tryftallistren konne. erschien Dies indessen bamals so wie Haup als etwas nicht

Vorauszusegenbes; die Möglichkeit ungleicher Grundform ohne Ungleichheit ber Zusammensetzung wäre, wie Dieser meinte, eine Wirkung ohne Ursache und Etwas, was der gesunde Renschenverstand in Abrebe stelle. Alls etwas besser Begreif= liches galt Haup's Ansicht, daß eine gewisse Menge einer Substanz die ihr eigenthumliche Krystallform auch bei gleichzeitiger Ausscheibung mit einer selbst beträchtlichen Menge einer anderen und für sich anders trystallisirenden zum Vorschein konne kommen laffen. Go wurde ber kohlensaure Ralk als das die Krystall= form Bebingende auch in ben rhomboebrischen Spathen betrachtet, in welchen neben Rohlenfäure außer Kalk noch andere Basen enthalten sind, und dafür, wo er etwa ganz fehlen sollte, blieb bie Annahme möglich, er sei bas ursprüngliche Formgebende ge= wesen und in den bereits gebildeten Arystallen der Kalk erst nachträglich burch eine andere Base ersetzt worden, ober endlich noch die, daß außer den regulären s.g. Grenzformen, für welche zugestanden war, daß sie den kleinsten Theilchen auch ganz verichieben zusammengesetzter Körper zukommen können (vgl. S. 398), auch noch eine ober die andere nicht zu ben regulären gehörige Gestalt, wie gerade bas für den Kalkspath angenommene Rhom= boëber, sich als eine solche Grenzform erweisen konne. solche Grenzform mar aber unzweifelhaft bie reguläre bes Alauns, und das Gleichbleiben der Krystallgestalt desselben bei Wechsel der Zusammensetzung beghalb Haun's Lehre nicht widersprechend; mehr nebenbei, als weil er das Bedürfniß einer Erklärung da= für gefühlt hätte, daß ber Alaun Kali ober Ammoniak ober beibe Alkalien enthalten kann, sprach Haun bavon, daß biese Identität der Functionen, die ein Alkali durch ein anderes zu ersetzen gestatte, ben Chemikern einen neuen Gegenstanb zu an= ziehenden Forschungen biete. Uebrigens schienen auch bald bie Resultate von Untersuchungen, welche bezüglich ber Mischung und ber Form kunftlich bargestellter Rrystalle ausgeführt murden, weitere Beweise bafür abzugeben, daß ein Theil von dem in einem Krystall Enthaltenen bie Form besselben bedingen unb bas Uebrige sich in Beziehung hierauf passiv verhalten konne. 26\*

RADCLH

1

Bernhardi veröffentlichte 1809 einige Bestimmungen barüber, wie weit bas Vermögen einer Substanz gehe, ihre Form einer anderen mitzutheilen. Die Verschiedenheit ber Krystallgestalten des Eisen=, des Kupfer= und des Zinkvitriols war jetzt außer Zweifel stehend; frühere Wahrnehmungen (vgl. S. 297) bestätigenb und erweiternb fand Bernharbi, bag eine kleinere Menge Eisenvitriol die Form besselben einer beigemischten größeren Menge Kupfer= ober Zinkvitriol mittheile, aber viel Kupfervitriol auch den Eisenvitriol zu der Annahme der Form des ersteren veranlassen könne; wenig Kupfervitriol, glaubte er zu finden, könne schon seine Form dem ihm zu Krystallen sich beimischenben Zinkvitriol mittheilen. Solche Ergebnisse seiner Versuche ließen auch ihn sich bafür aussprechen, bag ber Eisenspath und der Braunspath wohl als kohlensaurer Kalk zu betrachten seien, welcher bie kohlensauren Salze von Gisen unb Mangan in seine Mischung aufgenommen habe.

In der Zeit, in welcher die jest bargelegten Ansichten über bie Beziehungen zwischen ber demischen Zusammensetzung und ber Krystallform bie herrschenden maren, murben übrigens auch noch andere geäußert, welche, bamals weniger beachtet, immerhin bafür vorbereiteten, wie später eine bessere Erkenntniß jenes Gegenstandes zu balbiger Geltung in ber Wissenschaft tam. Proust betrachtete natürlich vorkommende Substanzen gleicher Kryftallform aber von wechselnber Zusammensetzung als nach veränderlichen Verhältnissen aus Verbindungen gemischt, bie ihrerseits nach festen Proportionen zusammengesett seien, und für diese zusammenkrystallistrenben Berbindungen bob er etwas Gemeinsames - wenig, aber boch Etwas - bezüglich ber Zusammensetzung hervor. Für einige rhomboebrische Spathe gab er 1804 an, sie seien Bereinigungen von tohlensauren Salzen breier Basen, einer erdigen und zwei metallischer (er kannte außer bem Eisen= auch ben Mangangehalt bieser Rineralien), und diese letteren Salze enthalten die Orybe mit bem Minimum von Sauerstoff (bie Orybule); in bemselben Jahr unterschieb er arsenhaltiges und antimonhaltiges Rothgültigerz und Dischungen beiber, und meinte er, immer doch seien in diesen Mi= neralien die Metalle mit Schwefel gesättigt; wie er sich balb nachher noch über solche Bereinigungen von Berbindungen nach sesten Proportionen aussprach, murbe bereits S. 238 erinnert. Hier ist nicht von der einen oder der anderen der vereinigten eigentlichen Verbindungen als der formgebenden die Rede, aber auch die Beachtung der gleichen Krystallform derfelben nicht hervor, läßt sich gleich Kenntniß berselben (ba ja um ihrer willen z. B. das arsenhaltige Rothgültigerz mit dem antimon= haltigen zusammengeworfen worden war) annehmen. — Anderer= seits ließen Kaltspath und Arragonit es wiederholt bezweifeln, ob Haun's fundamentale Unnahme, daß Giner Zusammensetzung Eine Grundform entspreche, richtig sei; als Thénard und Biot 1807 beibe Mineralien noch einmal qualitativ und quan= titativ ganz gleich zusammengesett gefunden hatten, kamen sie auch wieder zu dem Resultat: dieselben Bestandtheile konnen bei ihrer Bereinigung nach benselben Proportionen Berbinbungen von verschiedenen physikalen Eigenschaften bilben, sei es, baß die Molecule jener Bestandtheile an sich die Fähigkeit haben, sich nach mehrerlei Arten zu verbinden, sei es, daß sie diese Fähigkeit burch ben vorübergehenden Ginfluß eines anberen Agens erhalten, welches bann weggeht ohne daß bie Verbindung deßhalb zu bestehen aufhört. Dieses Resultat schien sich indessen nicht zu bewähren, und jene Annahme Haup's eine neue und glänzende Bestätigung zu erhalten, als Stromener 1813 in den von ihm untersuchten Arragoniten ben schon früher vermutheten aber nicht gefundenen kohlensauren Strontian als Bestandtheil Rlein zwar (bis höchstens 4 p. C.) und wechselnb nachwies. ergab sich der Gehalt an der Substanz, welche für eine weit überwiegende Menge kohlensauren Kalks die Annahme einer dem letteren für sich nicht zukommenben Krystallform bewirken sollte; aber eine Ursache bafür schien boch, Haun's Boraussagung ganz entsprechend, wirklich erkannt zu sein, weßhalb Kalkspath und Arragonit wesentlich verschieden krystallisirt sind, und um so fester die Ansicht begründet zu sein, daß in gleich krystallisirten

Verbindungen von wechselnder Zusammensetzung die Gleichheit der Form auf dem Einfluß Einer darin enthaltenen, nach sesten Proportionen zusammengesetzten Verbindung beruhe.

Eine etwas andere Auffassung, wie für eine Berbindung von bestimmter Krystallform ein Wechsel ber Zusammensetzung und boch in gewissem Sinne ein Gleichbleiben ber letteren moglich sei, lehrte J. N. Fuchs 1815 kennen. In dem von ihm als Gehlenit unterschiebenen Mineral bestimmte er als Bestand. theile desselben Rieselsäure, Thonerbe, Kalk, Gisenoryd und Wasser; das Statthaben einfacher Verhältnisse zwischen ben Sauerstoffgehalten ber Bestandtheile demischer Berbindungen war bamals schon bekannt, und Fuchs fand, daß sich solche einfache Berhältnisse für bas von ihm untersuchte Mineral dann er= geben, wenn er den Sauerstoffgehalt bes Ralks und ben bes Eisenoryds zusammenfasse, die Summe beiber mit den Sauer= stoffgehalten ber übrigen Bestandtheile vergleiche. Er halte, sagte er, bas Gisenoryb nicht für einen wesentlichen Bestanbtheil bieses Minerals, sonbern nur für einen vicarirenben, wenn er sich so ausbrücken burfe: für einen Stellvertreter von fast eben so viel Kalk, welcher bei der Abwesenheit des Gisenoryds noch vorhanden sein müßte, um mit den anderen Bestandtheilen in das gehörige Verhältniß zu treten; und er glaube, daß sich in ber Folge Barietaten finden werden, die wenig ober gar kein Gisenoryd, bagegen aber größere Mengen Kalk enthalten. Aus biesem Gesichtspunkte, meinte er, werbe man die Resultate ber Analyfen mehrerer Mineralien betrachten muffen, wenn man sie einerseits mit der demischen Proportionslehre in Uebereinstimmung bringen, andererseits verhinderen wolle, daß die Gattungen un= nothig und selbst wegen kleiner Zusammensetzungsverschieben= heiten zersplittert werben. Auch baran, daß Ammoniat so gut wie Kali in die Zusammensetzung des Alauns einzugehen vermoge, erinnerte Fuchs; bas Ammoniat konne hier bie Stelle bes Rali's ganz ober zum Theil vertreten, und umgekehrt. Fuchs mar also ber Ansicht, daß in einer Berbinbung, welche aus gemissen Bestandtheilen nach bestimmten Verhältnissen ber

Sauerstoffgehalte berselben zusammengesett sei, Gin Bestandtheil theilweise durch einen vicarirenden Körper ersett sein könne, so baß der Sauerstoffgehalt des letzteren den des Restes von dem ersteren zu ber nöthigen Größe erganze; für ben theilweise ver= tretenen und ben vertretenben Körper sah Fuchs atomistische ober stöchiometrische Zusammensetzung nicht als noth= wendig an (ben Kalk betrachtete er gemäß ben von Berzelius bamals gemachten Annahmen für die Atomgewichte der Elemente als CaO2, das Eisenoryd als FeO3). — Was aber hier von richtigerer Erkenntniß bes Wechsels zwischen gewissen Bestand= theilen in einer durch bestimmte Krystallform charakterisirten Substanz als vorbereitet erscheinen könnte, wurde burch Fuchs selbst zunächst nicht zur Reise gebracht. Als er 1817 zeigte, baß dem Arragonit und bem Strontianit, und mahrscheinlich auch dem Witherit und dem Weißbleierz sehr ähnliche Krystall= gestaltung zukomme, hob er wohl hervor, daß solche Ueberein= stimmung ber Krystallisation auch bem Chemiker Winke bezüg= lich ber Zusammensetzung ber betreffenden Körper gebe, welche bann oft etwas Gemeinsames: Ginen gemeinschaftlichen Bestand= theil, namentlich bieselbe Säure enthalten; so sei Dies auch ber Fall für Schwerspath, Cölestin und Bleivitriol. Aber nur sehr im Borübergehen war da die Rede davon, daß in einem Mineral auch eine geringe Menge eines Bestandtheiles als Stell= vertreter eines anderen vorkommen konne; mit größerer Be= stimmtheit hingegen bavon, daß die Krystallform bes Arragonits wesentlich burch ben in ihm enthaltenen kohlensauren Strontian bedingt sei, und daß ein in kleiner Menge vorhandener Bestand= theil eines Minerals — wie Fuchs sich ausbrückte — über einen in viel größerer Menge vorhandenen bezüglich ber anzu= nehmenben Arnstallform Meister werben tonne.

Daß die Arpstallsorm einer zusammengesetzten Substanz auf Einer in ihr enthaltenen Verbindung beruhe, deren Bestandtheile nach festem Verhältniß — oder doch nach constantem Verhältniß der Sauerstoffgehalte, wie Fuchs Dies bei Annahme des Vicarirens gewisser Basen meinte — mit einander

vereinigt seien, und daß biese formgebende Berbindung keines= megs bas in jener Substanz allein ober auch nur überwiegend sich Findende zu sein brauche, war also immer noch die herrschende Lehre. Diese Lehre blieb auch noch die im Allgemeinen gultige, als San-Lussac 1816 bafür, baß bei gleichbleibender Kryftall= gestalt die Zusammensetzung eine wechselnde sein könne, nicht ben Gehalt ber Substanz an Einer formgebenben Verbindung als das Bedingende betrachtet hatte, sondern wiederum — aber weiter gehend als Proust (vgl. S. 402) — ben Gehalt ber Substanz an mehreren Verbindungen, welche auf die Form bes sie enthaltenben Arystalles in berselben Weise Ginfluß ausüben. — Gelegentlich ber Mittheilung ber Resultate einer Untersuchung von Bucholz und Meissner, nach welcher keineswegs in allen Arragoniten kohlensaurer Strontian enthalten ist, sprach nämlich Say=Lussac von den verschiebenen Arten, wie die Bestand= theile einer Substanz vereinigt sein können, und auch von der bis bahin zu wenig beachteten bes Zusammenkrystallisirens gewisser Körper nach veränderlichen Verhältnissen: Gin Krystall von Kalialaun vergrößere sich in einer gesättigten Lösung von Ammoniakalaun ohne Aenberung ber Form, und so konne ein, in verschiedenen Schichten ungleichartig zusammengesetzter Krystall resultiren; es beruhe Dies offenbar darauf, daß die Molecule der beiden Alaunarten dieselbe Form haben und unzweiselhaft mit benselben Kräften begabt seien; in einem solchen Falle, wo verschieben zusammengesette Molecule in ganz gleicher Beise zu ber Bilbung eines Krystalles beitragen können, habe man zu erwarten, daß sie sich nach ganz wechselnden Berhältnissen mit einander vereinigen. — Aber wie der Gehalt an Einer Berbindung in ber Substanz eines Krystalles die Annahme ber ber ersteren zukommenben Krystallform auch für große Mengen noch anderer beigemischter Körper bedingen könne, erschien namentlich als durch die, 1817 bekannt gewordenen Untersuchungen Beubant's über bie relative Wichtigkeit ber Kryftallform und ber demischen Zusammensetzung für die Feststellung ber Mineralspecies noch bestimmter als vorher nachgewiesen. Als sicher erkannt betrachtete dieser Forscher, daß berselben chemischen Zu= sammensetzung immer bieselbe Kryftallgestalt zukomme; aber mit ber Umkehrung bieser Wahrheit: baß aus ber Gleichheit ber Form auch auf bie Gleichheit ber Zusammensetzung zu schließen sei, steben - abgeseben von ben Fällen, in welchen es sich um s. g. Grenzformen handele — zahlreiche Erfahrungen in einem Wiberspruche, ber sich nach Ansicht ber Mineralogen in ber Art beseitigen lasse, daß man den Wechsel ber Zusammensetzung als nur auf bem Borhandensein zufälliger Beimischungen beruhend betrachte, mahrend es von chemischer Seite her bestritten sei, daß man solche vermeintliche Beimischungen auch bann annehmen burfe, wenn ber Gehalt an benselben ein beträchtlicher sei. Daß jedoch selbst für eine zusammengesetzte Substanz, an welcher tein Merkmal eines mechanischen Gemisches zu erseben sei, ein in veränderlicher und selbst kleiner Menge barin enthaltener Bestandtheil die wichtige Rolle spiele, die Krystallform der ganzen Substanz zu bestimmen, folgerte Beubant aus ber von ihm wieder aufgenommenen Untersuchung der gemischten Bitriole. Krystalle, welche aus Kupfervitriol und Gisenvitriol bestanden, zeigten die Form des letzteren, wenn auch der Gehalt an demselben der kleinere, selbst nur 9 p. C. betragend mar; aus Zinkvitriol und Gisenvitriol gemischte Krystalle hatten bie Form bes letteren bei einem Gehalt an 15 p. C. besselben ober mehr; und für Krystalle, in welchen bie brei Bitriole gemischt waren, reichte ein Gehalt an weniger als 3 p. C. Eisenvitriol dafür hin, daß ihre Krystallform die des letteren mar, mährend nach Beubant's Angabe aus ber eisenfreien gemischten Lösung ber beiben anderen Vitriole die letteren in anderen Formen. als die des Eisenvitriols ist, krystallisiren, in dieser aber sofort nach Zusat von etwas Gisenvitriol. Deutlich ergebe sich hieraus, glaubte man jest, daß eine Substanz in ber ihr eigenthumlichen Form auch bei Beigemischtsein einer viel größeren, selbst mehr als das Dreißigfache betragenden Menge von Anderem Erystalli= siren könne, und man sprach von bem erstaunlichen Despotismus, welchen der Eisenvitriol in solchen gemischten Arystallen über

bie anberen Vitriole ausübe. Daß Beubant's Folgerung, bie Gestalt dieser Krystalle beruhe nur auf dem Gehalte derselben an Eisenvitriol, welcher ihnen seine Form gebe, als die natür= lichste erscheine, gestand auch Wollaston 1818 zu, welcher übrigens hervorhob, daß die Durchsichtigkeit der Krystalle der Auffassung widerspreche, in ihnen sei mit Giner Verbindung Anberes nur so wie in einem Gemenge gemischt; aber in einem sehr wichtigen Punkte führten seine, sonst Beubant's Angaben bestätigenden Versuche zu einem abweichenben Resultat: hielt aus Zink- und Kupfervitriol gemischte Krystalle, welche auch bei Abwesenheit von Eisenvitriol die Form des letzteren Wollaston sprach gerabezu aus, baß bie Frage, auf besaßen. was die Krystallgestalt solcher Substanzen beruhe, zu einer sehr schwierigen geworben sei; biese Schwierigkeiten erkannte aller= bings Beubant nicht an, welcher sofort erklärte, bag aus Bintund Kupfervitriol gemischte Krystalle von ber Form bes Gisen= vitriols immer auch minbestens Spuren bes letteren enthalten, und die Art, wie die Bestandtheile solcher Krystalle nach veränberlichen Verhältnissen mit einanber vereinigt seien, teines= megs als eine mechanische Mengung betrachtet wissen wollte, sonbern sie als eine demische Mengung bezeichnete.

Namentlich für solche Verbindungen, welche bezüglich ihrer Zusammensetzung Aehnlichkeit haben — 3. B. neutrale Salze berselben Säure sind —, war die Fähigkeit des Zusammenskrystallisirens unter Annahme einer Gestalt, welche die der Einen sormgebenden Verdindung sei, beobachtet worden. Diese Aehnslichkeit der Zusammensetzung wurde aber hierfür damals kaum berücksichtigt, und Proust's Andeutungen (vgl. S. 402) wurden nicht weiter versolgt: selbst dann nicht, als die Ausmerksamkeit bereits darauf gelenkt war, daß einzelne analog zusammengessetzte Verdindungen sehr ähnlich krystallisiren (vgl. S. 405). Daß man auch ziemlich ungleich constituirte Verdindungen — einsachere und zusammengesetztere Verdindungen von Schwesel mit Wetallen z. B. — als des Zusammenkrystallisirens in solscher Weise sähig betrachtete, geht daraus hervor, wie Beu dant

für wechselnd zusammengesetzte Krystalle Gines Minerals bes Fahlerzes z. B. — bie barin gemischten Verbindungen sonbern zu können glaubte. Davon mar also auch nicht die Rede, daß man der Beachtung der Aehnlichkeit in der Zusammensetz= ung, welche die Chemiker gegen 1818 schon nach chemischen Pro= portionen angaben, weiter nachgegangen wäre und daß man etwa für die zusammenkrystallisirenden wasserhaltigen schwefel= sauren Salze die Frage aufgeworfen hätte, ob sie mit gleichem ober verschiebenem Wassergehalt in ben gemischten Krystallen enthalten seien; keine Aeußerung finden wir, welche uns schließen ließe, daß man damals baran gezweifelt habe, jeder ber in einem solchen Krystalle enthaltenen Vitriole besitze darin denselben Bassergehalt, welchen er auch für sich, wenn gleich in anderer form krystallistrend hat. So blieb die richtigere Erkenntuiß der Beziehungen, in welchen Krystallform und chemische Zu= sammensetzung stehen, für solche gemischte Krystalle noch ver= borgen; sie blieb es überhaupt, so lange man in dem Streben nach ihr von bem krystallographisch Constatirten ausging und banach suchte, wie sich Das, was die Chemie ergebe, zu dem Ersteren stelle; sie offenbarte sich Mitscherlich's Scharfblick, als Dieser für Verbindungen, deren analoge demische Zusammen= sezung er zunächst constatirt hatte, Uebereinstimmung ber Kry= itallgestalt wahrnahm und von ber so gewonnenen Grundlage aus weiter forschte.

"Daß bie Uebereinstimmung vieler Erscheinungen, welche die Berbindungen, die nach gleichen Proportionen zusammengessetzt sind und gleiche Krystallisation haben, in ihrem chemischen Berhalten zeigen, sich entweder gar nicht ober nur sehr geswungen auf die Uebereinstimmung der Krystallisation, als den Frund berselben, zurücksühren läßt; daß sie uns vielmehr auf einen viel tieser verborgenen Grund hinzeigt, aus dem zugleich die Berbindung der Körper nach Boluminibus [b. i. nach chesmischen Proportionen] und die übereinstimmende Krystallisation zu erklären ist", scheine ihm gewiß zu sein, sagte E. Mitschers

lich (1794—1863) gleich im Eingange ber Albhandlung "über die Krystallisation der Salze, in denen das Metall der Basis mit zwei Proportionen Sauerstoff verbunden ist", welche er im Dezember 1819 der Verliner Akademie vorlegte\*). Er hatte 1818 begonnen, die Salze der Arsensäure und der Phosphorfäure zu untersuchen — zweier Säuren, für beren jede bamals gefunden worden mar, daß sie 5 Prop. Sauerstoff auf 1 Prop. des anderen Elementes enthalte —, und bald die llebereinstimm= ung der Krystallgestalt bei benjenigen Salzen bemerkt, welche die eine oder die andere Säure mit derselben Base und Wasser nach denselben chemischen Proportionen bildet; genauere krystallographische Bestimmungen, die er jetzt als nöthig erkannte und für welche ihm (3. Rose's Anleitung und Unterstützung zu Theil wurde, stellten die Gleichgestaltigkeit dieser Salze außer Zweifel. Mitscherlich suchte erfolglos nach anderen Säuren, welche analog zusammengesetzt mit derselben Base gleich krystalli= sirte Salze geben; aber er erwartete nun, daß zwei analog zu= sammengesetzte Basen mit derselben Säure Salze von gleicher Als Basen, welche mit Krystallform hervorbringen müssen. berselben Säure gleichkrystallisirte Salze bilben, erkannte er zu= nächst Kali und Ammoniak; aber wenn ihm auch biese Wahr= nehmung Hoffnung auf neue Aufschlüsse bezüglich ber noch räthselhaften Natur des Ammoniaks versprach, war ihm doch noch werthvoller, was die Salze solcher Basen ergaben, beren Constitution bereits als festgestellt erschien: daß die Salze des Baryts, des Strontians und des Bleioryds mit benselben Sauren gleiche Krystallgestalt haben, daß den kohlensauren Salzen bes Kalks, des Zinkornds, des Eisen= und des Manganoryduls die= selbe rhomboëdrische Krystallform zukomme, daß, wie seine Bestimmungen ihn schließen ließen, die schwefelsauren Salze bes Manganoryduls und des Rupferoryds, sodann die des Gisenoryduls und des Kobaltoryduls, endlich die des Zinkoryds, des Nickeloryduls und der Magnesia bei gleichem Verhältnisse der

<sup>\*)</sup> Abhandlungen der physikalischen Klasse der K. Akademie der Wissenschaften in Berlin aus den Jahren 1818 u. 1819, S. 426.

Sauerstoffgehalte ber Säure, ber Base und bes Krystallwassers in berselben Form krystallisiren. Jest bekam auch richtigere Deutung, was früher schon über s. g. gemischte Bitriole von ber Form bes Eisenvitriols beobachtet war, in welchen man bie einzelnen Bitriole mit ungleichen Wassergehalten (nach Propor= tionen bemeffen), so wie sie ihnen für ben reinen Zustanb zu= kommen, angenommen hatte; Mitscherlich zeigte, baß bie lettere Annahme ganz unrichtig ist: daß in jedem gemischten Bitriol, welcher die Krystallgestalt eines darin enthaltenen ein= sachen hat, ber Krystallwassergehalt des letzteren auch dem beigemischten zukommt, und wenn auch er fand, daß eisenfreie Kry= stalle, welche mehrere schwefelsaure Salze enthalten, die Gestalt bes Gisenvitriols haben können, so fügte er bieser seiner An= gabe noch die hinzu, daß bann jedes in einem solchen Krystall enthaltene schwefelsaure Salz ben Krystallwassergehalt bes Gisenvitriols besitzt. Endlich konnte Mitscherlich auch noch mit= theilen, daß alle die Doppelsalze, welche er aus den schwefelsouren Salzen der zulett genannten sieben Basen mit schwefel= saurem Kali ober schwefelsaurem Ammoniak erhielt, bie gleiche Krystallgestalt bei Zusammensetzung nach benselben Proportionen - nur daß die Ammoniakverbindungen immer eine gewisse Renge Wasser mehr enthalten als die Kaliverbindungen haben.

Wie einfach und übersichtlich war jett, was vorher so viel Unklarheit und Verwickelung geboten hatte: die Zusammensetzung ähnlicher Substanzen nach benselben Proportionen bedinge gleiche Krystallsorm, und ungleiche Krystallisation ähnlicher Substanzen zeige Zusammensetzung nach verschiedenen Proportionen an; in Krystallen, welche mehrere Substanzen nach versänderlichen Verhältnissen mit einander gemischt enthalten, sei nicht Eine die, welche die Gestalt bestimme und ihre Form dem Beigemischten auszwinge, sondern die Gestalt jedes solchen gesmischten Krystalls sei die allen in demselben vorhandenen Substanzen für die Zusammensetzungen, mit welchen sie darin entshalten sind, gemeinsame, — so kann man die allgemeineren Ers

gebnisse ber Untersuchungen, welche Mitscherlich hier vor= legte, zusammenfassen. — Bei allen Berbinbungen, sagte Mitscherlich, welche von ihm untersucht worben seien, habe er das von ihm zuerst bei ben phosphorsauren und arsensauren Salzen entbeckte Gesetz bestätigt gefunden: "baß nämlich, wenn zwei verschiedene Substanzen sich mit gleichen Voluminibus [Pro= portionen] einer britten verbinden, die beiben Körper, die aus dieser Verbindung entstehen, in allen ihren Verbindungen mit anberen Substanzen Körper hervorbringen, die nach benselben Verhältnissen zusammengesetzt sind, und daß, wenn die mit ihnen verbundene Substanz bieselbe ist, die zwei aus dieser Verbindung entstandenen Körper dieselbe Form haben, und baß diese Formen so übereinstimmend sind, an Werth und Anzahl ber Flächen und Winkel, daß es nicht möglich ist, irgend eine Verschiebenheit, selbst nicht einmal in ben Charakteren bie gang zufällig scheinen, aufzufinden". — Welche Erkenntniß von Wahrem murbe hier geboten, und wie vielfach mar sie auf Freiges gestütt, an bessen Berichtigung Mitscherlich selbst bann so großen Antheil hatte. Denn unrichtig waren noch einzelne krystallographische Bestimmungen; ich habe auf biese, und daß sie hier selbst noch für solche Substanzen vorkommen, für welche bie früheren irrigen Deutungen ihrer Krystallgestal= ten bereits Berichtigung gefunden hatten, nicht einzugehen, weil es hier nur auf llebereinstimmung ober wesentliche Verschieben= heit ber Formen ankommt. Unrichtig war die Behauptung, baß ähnlich gestaltete analoge Verbindungen auch in ben Rei= gungen ber Flächen keine Verschiebenheit zeigen. Unrichtig waren einzelne demische Bestimmungen, nach welchen z. B. bie Formverschiedenheit bes Gisen= und bes Zinkvitriols, und ber so wie ber erstere ober so wie ber lettere gestalteten einfachen ober gemischten Bitriole, auf einer Ungleichheit in bem Gehalt an Rrostallmaster (bem Berbaltniffe bes Sauerstoffgehaltes beiselben zu bem bes basischen Bestandtheiles) beruhen follte. Solche Brrtbilmer: gerabe fo weit fie Beidrantungen ber von Mitscherlich entbedten Gesegmäßigkeit ober Ausnahmen von

berselben übersehen ließen, waren gleichsam bafür nöthig, baß biefe Gesetmäßigkeit so bestimmt erkannt, so zuversichtlich auß= gesprochen werben konnte. — Wenn hier für Salze von analoger Zusammensetzung die Uebereinstimmung ber chemischen Proportionen, nach welchen Säuren, Basen und Krystallwasser, wo solches vorhanden, in ihnen enthalten seien, als gleiche Kry= stallform bebingenb hingestellt wurde, so wurde boch auch ange= gegebeu, welche Säuren und welche Basen Salze von solcher Uebereinstimmung ber Zusammensetzung zu bilben vermögen: ber Grund für die spätere Aufstellung von Gruppen s. g. isomorpher Säuren und Basen war gelegt. Die Möglichkeit war gegeben, auf die Form auch solcher Verbindungen zu schließen, welche nicht im krystallisirten Zustand untersucht wer= ben können. Als sehr wahrscheinlich betrachtete es Mitscher= lich damals bereits, daß alle die schwefelsauren Salze, welche mit Krystallwasser nach benselben Proportionen vereinigt gleiche Krystallgestalt zeigen, auch wasserfrei krystallisirt gleiche Form zeigen würben; und mit noch größerer Sicherheit sprach er bavon, daß auch für die Basen dieser Salze gleiche Krystallform vorauszusehen sei. Was er für Basen von der Constitution bes Eisenorybuls nicht nachweisen konnte, ließ sich für solche von der Constitution des Eisenoryds darthun: die gleiche Kry= stallform bes Magneteisens und bes Automolits (Gahnits), in benen einerseits Eisenorybul und Zinkoryb als Bestandtheile enthalten seien, welche dieselbe Krystallisation hervorbringen, machte es ihm wahrscheinlich, daß auch die anderen Bestandtheile: Eisenoryd und Thonerbe, dieselbe Krystallisation in ihren Verbindungen zeigen; die Darstellung bes Eisenalauns und die Uebereinstimmung besselben nach Form und Zusammensetzungs= verhältnissen mit dem gewöhnlichen (Thonerbe=) Alaun bestä= tigten diese Voraussicht; aber die Krystallisationen der letztge= nannten Orybe im freien Zustande: bie bes Eisenglanzes und bie bes Corunds, kommen sich auch so nahe, bag an ihrer Ueber= einstimmung kaum zu zweifeln sei. — Nach solchen Resultaten konnte Mitscherlich wohl barauf hinweisen, es werde sich

nun auch die [wechselnd gefundene] Zusammensetzung natürlich vorkommender kohlensaurer Salze, des Granats, des Glimmers und anderer Mineralien erklären lassen, und geradezu die Hossenung aussprechen, daß das Studium der Arnstallisationen jett eben so sicher und bestimmt als die chemische Analyse das Bershältniß der Bestandtheile der Körper angeben werde.

Ich habe mich bei bieser ersten Mittheilung Mitscher= lich's über die Beziehungen, welche zwischen ber demischen Zu= sammensetzung und ber Krystallform bestehen, etwas länger aufgehalten, benn ohne eingehenbere Angaben ist bafür, wie unsere Wissenschaft mit einer so wichtigen Entbeckung bereichert 1820 murbe wurde, eine beutlichere Vorstellung nicht zu geben. biese Mittheilung in weiterem Kreise bekannt, in bemselben Jahr auch burch eine Bearbeitung\*), welche neben weniger erheblichen Abanderungen eine vollständigere Aufzählung ber von Mitscherlich selbst untersuchten Salze brachte, und auch einen Blick auf die Zusammensetzung und die Krystallform mehrerer anderer Verbindungen, für beren einige Mitscherlich jest bereits die Frage aufwerfen mußte, weßhalb bei ihnen, bei anscheinend gang gleicher Zusammensetzung, die Krystallgestalten boch verschieben sind. — In einer bald folgenden Abhandlung, welche Mitscherlich 1821 der Stockholmer Akademie vor: legte\*\*), stellte er gleich im Anfange berselben bestimmter die Fragen: Haben die Berbinbungen verschiebener Elemente mit derselben Anzahl Atome eines ober mehrerer anderer Elemente dieselbe Krystallform? ist die Ibentität der Krystallform nur durch die Anzahl der Atome bedingt? ist diese Form unab-

<sup>\*)</sup> In den Annales de chimie et de physique, T. XIV, p. 172, als Erste Abhandlung über die Beziehung, welche zwischen der Arpstallsorm und den chemischen Proportionen existirt: über die Identität der Arpstallsorm bei mehreren verschiedenen Substanzen, und über die Beziehung dieser Form zu der Anzahl der elementaren Atome in den Arpstallen.

<sup>\*\*)</sup> Sie wurde in bemselben Jahr in ben Annales de chimie et de physique, T. XIX, p. 350 veröffentlicht, als zweite Abhandlung über die Beziehung u. s. w.: über die arsensauren und die phosphorsauren Salze.

Der Zufall hängig von ber chemischen Natur ber Elemente? habe ihn bei seiner ersten Beschäftigung mit diesem Gegenstande nur auf Verbindungen geführt, welche alle biese Fragen bejahenb beantworten lassen, aber bei der Fortsetzung seiner Untersuch= ungen habe er gefunden, daß Berbindungen von analoger atomistischer Zusammensetzung nicht nothwendig gleiche Krystall= gestalt haben, sondern nur solche, in welchen gewisse Elemente als entsprechenbe Bestandtheile enthalten sind. In Beziehung auf den Einfluß, den die Elemente auf die Krystallform analog zusammengesetzter Verbindungen ausüben, ordnen sie sich in Gruppen, und als isomorphe Elemente bezeichnete Mitscher= lich nun die, welche als analoge Verbindungen von berselben bilbend ber Rrystallgestalt nämlichen Gruppe angehören. Solche sind z. B. Arsen und Phosphor, für beren analoge Berbindungen: bie arsensauren und die phosphorsauren Salze er die Versuche und Beobachtungen mittheilte, welche die Uebereinstimmung ber Zusammensetzung nach demischen Proportionen und die der Krystallform außer Zweifel stellten. Jest fand er freilich für analog zusammengesetzte Salze bie Uebereinstimmung der Gestalt nicht mehr stets so vollkommen, wie er Dies vorher angenommen hatte: bei großer Aehnlichkeit ber Formen zeigten sich kleine Verschiebenheiten in ben Neigungen ber Flächen, die er nun auch für andere Fälle, wo er sie früher geleugnet hat, bestätigte, (für bie kohlensauren Spathe, für ben Schwerspath und ben Colestin, u. a.), und er beschäftigte sich mit ber Frage, auf mas das Auftreten solcher kleiner Winkelverschiebenheiten analogen Verbindungen isomorpher Elemente — bas er immerhin noch als etwas nur ausnahmsweise Vorkommenbes betrachtete — beruhen möge; er meinte, die verschiedene chemische Natur der isomorphen Elemente könne manchmal diesen Erfolg bedingen. Aber wichtig war, daß, während er sonst für jedes arsensaure Salz ein entsprechend zusammengesetztes und gleich= gestaltetes phosphorsaures gefunden hatte, er bas s. q. saure arsensaure und das saure phosphorsaure Natron zwar auch mit ganz analoger Zusammensetzung und bemselben Wassergehalte Ropp, Entwidelung ber Chemie. 27

frystallisirt erhielt, aber in Gestalten, welche, obgleich bemselben Krystallsysteme zugehörig, doch unter einander wesentlich verschiedene waren. Bei den Versuchen, die Ursache dieser Ungleich= heit der Formen aufzusinden, erhielt er das saure phosphorsaure Natron wirklich auch manchmal in berselben Krystallgestalt, die das arsensaure Salz ihm ergeben hatte, aber ohne daß dann die Zusammensetzung bieser Krystalle bes phosphorsauren Salzes von der der vorher beobachteten und wesentlich anders gestalteten Krystalle besselben Salzes verschieben gewesen wäre. festgestellt betrachtete Mitscherlich jetzt, daß eine Verbindung, welche aus den nämlichen Elementen nach denselben chemischen Proportionen zusammengesetzt ist, je nach der Anordnung der Altome zwei wesentlich verschiedene Arnstallformen annehmen Und hierin sah er auch sofort die Ursache, tönne. analog constituirte und selbst isomorphe Elemente enthaltende Verbindungen nicht immer dieselbe Krystallgestalt zeigen: kohlensauren Salze des Barnts und des Strontians eine andere, als die der Magnesia und des Eisenoryduls; die Verschiedenheit der Form musse hier auf der relativen Stellung der Atome beruhen, und Das sei baraus zu beweisen, daß dieselbe Verbindung, der kohlensaure Kalk, zwei wesentlich verschiedene Rrystallsormen annehmen könne und als Arragonit mit den ersteren, als Kalkspath mit den letzteren kohlensauren Salzen gleichgestaltet sei. — Das Gesetz für die Beziehung zwischen der chemischen Zusammensetzung und der Krnstallform lasse sich jett folgender Maßen aussprechen: Dieselbe Anzahl elementarer, in derselben Weise verbundener Atome bringt dieselbe Krystallform und dieselbe Krystallform ist unabhängig von der che= mischen Natur der Atome, und nur bedingt durch die Anzahl und relative Stellung ber Atome.

So war jetzt die Chemie mit einer Erkenntniß bereichert, welche Berzelius gleich 1821 als die wichtigste Entdeckung bezeichnete, die seit der Aufstellung der Lehre von den chemischen Proportionen gemacht worden sei, und als eine, deren diese Lehre zu ihrer Ausbildung nothwendig bedurft habe. Wie von

Bertretern ber älteren Ansichten erfolgloser Wiberspruch gegen biese Erkenntniß versucht und wie die letztere, die alsbald für die Erklärung ber wechselnben Mischung gewisser Mineralien das von Mitscherlich 1819 Gehoffte (vgl. S. 431 f.) bewährte, durch Untersuchung natürlich vorkommender und künste lich bargestellter Verbindungen bestätigt und erweitert wurde, brauche ich hier nicht im Ginzelnen zu besprechen, höchstens bezüglich ber später als Lehre vom Dimorphismus bezeichneten Er= weiterung bes Wissens noch hinzuzufügen, daß Mitscherlich selbst balb für einen unzerlegbaren Körper auffanb, was bis bahin nur gleich zusammengesette Verbindungen hatten vermuthen ober ersehen lassen. Für ben Schwefel zeigte er 1823\*), baß bemselben je nach der Krystallisation unter verschiedenen Um= ständen wesentlich verschiedene Gestalten zukommen, und als etwas thatsächlich Erwiesenes konnte er jest es ansehen: bag ein und derselbe Körper, gleichgültig ob er zusammengesett ist ober einfach, zwei verschiedene krystallinische Formen annehmen kann.

Die Untersuchungen von Mitscherlich, über die ich hier zu berichten hatte, waren diejenigen, mit welchen dieser Forscher seine erfolgreiche wissenschaftliche Lausbahn begann. Bon gleicher Bedeutung waren sie für die Chemie wie für die Mineralogie, welche letztere außerdem bald (1823) Mitscherlich den Nachweis verdankte, daß Silicate, die mit natürlich vorkommenden ganz übereinstimmen, auch künstlich gebildet werden können. An jene ersten Leistungen schlossen sich dann noch zahlreiche andere Arbeiten an, die gleichfalls die Beziehungen der Krystallsorm zu der Zusammensetzung zum Gegenstande hatten: die Kenntsniß, welche Körper isomorph, welche dimorph sind, und welche Umstände auf die Zusammensetzung (den Krystallwassergestalt z. B.) und die Krystallsorm einer Verbindung von Einsluß

<sup>\*)</sup> Abhandlungen der physikalischen Klasse der K. Alademie der Bissenschaften in Berlin aus den Jahren 1822 u. 1823, S. 43 (über die Körper, welche in zwei verschiedenen Formen krystallisiren); auch Annales de chimie et de physique, T. XXIV, p. 264.

sind, vervollständigten. Für viele Substanzen, namentlich kunst= lich darzustellende, lehrte Mitscherlich die Krystallgestalt tennen; seine genaueren Messungen ließen ihn (1823) ben Gin= fluß entbecken, welchen die Temperatur auf die Größe ber Winkel an gewissen Krystallen ausübt. Für viele Verbind= ungen bestimmte er die Zusammensetzung, und von besonderer Wich= tigkeit gerade für die Beziehungen, welche die Zusammensetzung und die Krystallform verknüpfen, waren seine Entdeckung ber Selensäure (1827) und bie Unterscheidung ber beiben Säuren Rach anderen Richtungen förberte er des Mangans (1830). unsere Wissenschaft in hervorragender Weise durch seine Untersuchungen über bas specifische Gewicht von Dämpfen (1833) und (von bemselben Jahre an) durch Arbeiten auf dem Gebiete ber organischen Chemie. Ich werbe an die Resultate einzelner bieser Untersuchungen später noch zu erinnern haben; jett haben wir zu betrachten, wie nach der Entdeckung des Jomorphismus die Ausichten über die den Elementen beizulegenden Atomgewichte sich gestalteten.

Mitscherlich selbst schloß sich bei ber Darlegung ber ersten Früchte seiner Forschungen ben Ansichten an, welche Berzelius bezüglich der Zusammensehung ber Verbindungen nach chemischen Proportionen aufgestellt hatte. In seiner 1819 vorzgelegten Abhandlung (vgl. S. 409 f.), in welcher er noch nicht auf Grund des von ihm Gefundenen zu Gunsten der atomistischen oder der, der letzteren gegenüber in Deutschland noch vielzsch seitigehaltenen dynamischen Theorie zu entscheiden wagte, saste er die Gewichtsmengen, nach welchen sich die Elemente vereinigen, geradezu als Volume der letzteren auf, so wie es einige Jahre vorher Berzelius (vgl. S. 362 ff.) gethan hatte, der jedoch damals die schon vorher anerkannte atomistische Theorie als die Grundlage der Lehre von den chemischen Proportionen stärker hatte hervortreten lassen (vgl. S. 372 f.); auf diese Theorie stützte sich auch Witscherlich von 1821 an rückhaltlos. Sene

Gewichtsmengen ober Proportionen nahm ber Letztere 1819 ben Atomgewichtsbestimmungen Berzelius' entsprechend an, für welchen also z. B. die richtige Zusammensetzung des Zinkvitriols sich burch Zn O2, 28 O2 + 14H2O ausbrückte; boch gab Mitscher= lich den Wassergehalt dieses Salzes, den Sauerstoffgehalt des Bassers auf den der Base als Einheit beziehend, zu 7 Pro= portionen an, und ähnliche, gleichsam abkurzende Angaben sinden sich da schon bei ihm für andere krystallwasserhaltige Salze. Wichtiger ist, daß Mitscherlich die Fähigkeit zweier Körper, gleichgestaltete ähnliche Verbindungen zu bilben, als Beweis bafür hinstellte, daß bie Zusammensetzung jener Körper nach Proportionen dieselbe sei. Wenn Berzelius (vgl. S. 374 ff.) auf Grund ber Sauerstoffprogression für die Orybationsstufen bes Eisens das Eisenorydul als 2, das Eisenoryd als 3 At. Sauerstoff auf 1 At. Gisen enthaltend betrachtet, und bann wegen des ähnlichen chemischen Verhaltens bes Zinkorybs bes Eisenorybuls auch in bem ersteren 2 At. Sauerstoff, unb in der Thonerde wegen der Sauerstoffverhältnisse ihrer Verbind= ungen 3 At. Sauerstoff auf 1 At. Metall angenommen hatte, so erhielten diese Ermittelungen, so weit sie gleichartige Con= stitution gewisser Orybe betrafen, jetzt eine glänzenbe Bestäti= gung baburch, baß Mitscherlich als aus seinen Untersuch= ungen hervorgehend angab, alle analogen Verbindungen des Eisenorybuls und bes Zinkorybs wie auch die bes Eisenorybs und ber Thonerbe, und biese beiben letteren Basen selbst, seien Aber auch die für jedes einzelne dieser Orybe gleichgestaltet. von Berzelius damals angegebene Zusammensetzung nach hemischen Proportionen betrachtete Mitscherlich als durch ben Ersteren außer Zweifel gestellt; überhaupt bot bie Entbeckung bes Jomorphismus zunächst keinen Aulaß, an Berzelius Bestimmungen ber Atomgewichte ber Elemente Etwas zu anbern, sofern diese Bestimmungen und die ihnen entsprechend anzu= nehmenben Zusammensetzungsverhältnisse für die Verbindungen mit Allem, was zuerst über isomorphe Verbindungen bekannt wurde, in Einklang standen.

Etwa zehn Jahre später, als der Isomorphismus noch vieler anderer Verbindungen und u. a. auch der der dromsauren und der schwefelsauren Salze erkannt war, würden sich solche Alenderungen als nöthig erwiesen haben, wenn Berzelius noch an den Bestimmungen, wie er sie 1818 gegeben oder so wie vorher gelassen hatte (vgl. E. 376), festgehalten und z. B. noch die Chromsäure als CrOs neben der Schwefelsäure als SO's betrachtet hätte; aber da hatte Berzelius bereits für viele Elemente die Atomgewichte anders angenommen als früher. Merkwürdig ist es in der That, wie seine Ansichten über die Altomgewichte nicht etwa nur dafür ausreichten, daß sie den zuerst bekannt gewordenen Fällen von Jomorphismus genügten, sondern daß er selbst sie dann in einer Weise modificirte, welche sie nun auch neuen, und zwar erst nachher erkannten Fällen von Jomorphismus genügen ließ. — 1826 veröffentlichte Ber= zelins die Ergebnisse, zu welchen ihn bei der Bearbeitung einer neuen Auflage seines Lehrbuchs der Chemie eine Revision alles Dessen geführt hatte, was zur Beurtheilung ber Atomge= wichte der Elemente dienen könne\*). Er hob hier hervor, welche Unsicherheit baraus hervorgehe, wenn man für jede Verbindung aus zwei Elementen, für die nur Bereinigung nach Ginem Berhältnisse zur Zeit bekannt ist, annehmen wolle, daß in ihr 1 Atom des einen auf 1 At. des anderen Glementes tomme, und er erörterte dann, welche Anhaltspunkte für die Ermittelung der atomistischen Zusammensetzung von Verbindungen und der Atomgewichte der Elemente verlässigere Resultate ver-Resultate, welche keinem Zweifel unterworfen feien, sprechen. erhalte man nur da, wo man bestimmen könne, nach welchem Volumverhältniß sich gasförmige Elemente vereinigen; baß gleiche Volume der Elemente im Gaszustand gleich viele Atome in sich enthalten, wurde da noch von ihm ganz allgemein als

<sup>\*)</sup> Poggendorf's Annalen der Physik und Chemie, Bd. VII. 397, Bd. VIII, S. 1 und 177: über die Bestimmung der relativen 'ahl von einfachen Atomen in chemischen Verbindungen.

etwas Zuverlässiges hingestellt, und ben Chemikern (und nament= lich Thomson), welche baran nicht glaubten (vgl. S. 359 und 381), vorgeworfen, daß sie auch bezüglich dieses einzig sicheren Verfahrens den Samen des Zweifels auszustreuen versucht haben. Für die weitaus größere Zahl von Elementen, welche nicht für sich in bem Gaszustand untersucht werden können, geben die Betrachtung der Sauerstoffmengen in ihren verschie= benen Orybationsstufen und ber Verhältnisse ber Sauerstoffgehalte in ben Verbindungen derfelben, die Beachtung, welche Mengen von ihnen sich isomorph zu vertreten vermögen, und lettlich auch die bes Dulong=Petit'schen Gesetzes Anhalts= punkte. Für die Chromsaure fand jest Berzelius den Um= stand, daß in ihren neutralen Salzen der Sauerstoffgehalt der Base ein Dritttheil von dem der Säure ist, so wie in benen ber Säuren R+30, entschieden bafür sprechend, auch ihr tomme biese Constitution und die Formel CrO3, dem Chrom= oryd die Formel CroOs zu, dem Chrom ein nur halb so großes Atomgewicht, als er früher bafür angenommen hatte, aber auch benjenigen Metallen, beren Orybe mit bem Chromoryb isomorph sind, wie Aluminium ober Gisen, und endlich auch ben Metallen, beren Oryde mit bem Eisenorydul, jest FeO, isomorph sind. So ergebe sich, daß man die stärkeren Basen als aus 1 At. Metall und 1 At. Sauerstoff zusammengesetzt anzusehen habe, und danach seien die Atomgewichte der Metalle zu berechnen. Einen überzeugenden Grund bafür, daß die sich jett halb so groß, als früher angenommen war, ergebenden Atomgewichte ber Metalle bie richtigen seien, sah Berzelius nun auch barin, baß bann bie Wärmecapacität ber Atome bes Schwefels und ber meisten Metalle sich annähernd gleich groß herausstellt; Elemente machten allerbings immer noch Ausnahmen von bem Dulong=Petit'schen Geset. Ohne weiter auf Einzelnheiten einzugehen laffe ich nur für die Elemente, beren Atomgewichte ich nach Berzelius' Annahmen im Jahre 1818 S. 376 angegeben habe, und wenige andere die Bestimmungen hier folgen, zu welchen er 1826, wiederum für O = 100 (und eingeklammert für O = 8) kam:

```
(103,6)
                                             Pb 1294,5
                                  (47,9)
                            598,5
           (0,499)
     6,24
                       Mo
H
                                                  735,3
                                                         (58,8)
                                  (28,1)
                                             Sn
                            351,8
\mathbf{C}
    76,44
           (6,11)
                       \mathbf{Cr}
                                                  339,2
                                                         (27,1)
                                  (97,2)
                                             Fe
           (16,10)
                       Pt 1215,2
   201,2
S
                                                  403,2
                                                         (32,3)
                       Au 1243,0
                                  (99,4)
                                             Zn
           (7,08)
N
    88,52
                                                  256,0 (20,5)
                       Ag 1351,6
                                   (108,1)
                                             Ca
           (17,70)
Cl 221,3
                                                         (23,3)
                                                  290,9
                                             Na
                       Hg 1265,8
                                  (101,3)
           (15,70)
   196,2
P
                                                  489,9
                                                         (39.2)
                       Cu 395,7 (31,7)
                                             K
           (37,60)
As 470,0
```

Berzelins selbst sagte, daß ihn zu der Abanderung seiner Ansichten hauptsächlich die Beachtung Dessen, mas den 3so= morphismus betreffe, veranlaßt habe, und daß bei den neuen Festsetzungen der Atomgewichte ihm vor allem Anderem die Sauerstoffverbindungen des Chroms (und die, damals aber nicht alle richtig ermittelten des Mangans) dafür bestimmend gewesen seien, wie man sich die atomistische Constitution ber Metall= oryde zu denken habe; welchen Werth er auf das Zutreffen des Dulong=Petit'schen Gesetzes legte, haben wir auch so eben Aber die ganze Auffassung der Constitution vieler gesehen. Verbindungen murde nun eine einfachere: bei der Annahme, daß in den stärkeren Basen gleich viele Atome Metall und Sauerstoff mit einander verbunden seien, stellten sich auch die zahlreichen neutralen Salze ber Metallorybe, in welchen früher von Berzelius auf 1 At. Base 2 At. Säure angenommen worden waren, jetzt als gleich viele Atome Base und Saure enthaltend hin. So, wie er es jest that, sei die atomistische Constitution vieler Metalloryde und ihrer neutralen Salze freilich schon von Underen betrachtet worden — ich brauche nicht daran zu erinnern, daß Wollaston, Thomson, Prout, L. Gmelin 3. B. Dies gethan hatten —, meinte Berzelius 1827\*), aber wenn es ein Glück sei, das Richtige zu finden, so sei das eigentlich Werthvolle boch erst ber Beweis der Richtigkeit. Etwas von Annäherung an die, von Anderen bamals gemachten An= nahmen für die Atom= oder Mischungsgewichte der Elemente und gleichartigere Formulirung solcher Verbindungen, für welche Aehnlichkeit der Zusammensexung oder des Verhaltens anzu-

<sup>\*)</sup> In seinem Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wis\*aften, VII. Jahrgang (für 1826), S. 70.

erkennen war, ohne daß sie Berzelius als analog constituirte betrachtete, wurde baburch vermittelt, baß Dieser für zwei Atome eines Elementes, namentlich wenn biese nach seinen Annahmen in solchen Berbinbungen Ginem Atom eines anberen entsprechen, bas burchstrichene Zeichen in Anwenbung brachte; übersichtlicher stellten sich neben PbO die Formeln Pb Gl und HO, als Pb Cl2 und H2O. Viele Verbindungen erhielten jest Formeln, welche ohne biese Abkürzung geschrieben bie früher (vgl. S. 370) als unzulässig betrachtete Halbirbarkeit\*) stärker hätten hervortreten laffen: Hel, HNG, NHs statt H2Cl2, H2N2C2, N2H6 u. s. w.; diese Formeln, an der Stelle ber halbirten HCl u. s. w., boten ben Vortheil, die Quantitäten der durch sie bezeichneten Körper anzugeben, welche ben burch die einfachsten Formeln anderer ähnlich wirkenber Körper ausgebrückten Mengen berselben ber Birkungsgröße nach entsprechen: bie Quantitäten, welche Wol= laston, Thomson, L. Smelin u. A. unter Annahme zwei= sach so großer Atomgewichte für Wasserstoff, Chlor, Stickstoff im Vergleiche zu bem bes Sauerstoffs gerabezu burch bie Formein HCl, HNC2, NH3 angaben.

Berzelius hielt an seinen Atomgewichtsbestimmungen für die so eben genannten Elemente auf Grund seiner noch unserschütterten lleberzeugung (vgl. S. 420) fest, daß bei biesen gassörmigen unzerlegbaren Körpern das Verhältniß ber Sewichte

<sup>\*)</sup> Bezüglich bieses Punktes war aber jett Berzelius ganz anderer Reinung als früher. "Die Bermuthung, daß eine Berbindung von 1 At. eines Elementes mit 1 At. eines anderen in der Natur nicht existire, obgleich sie es nach unseren Rechnungen thut, kann einigen Grund darin bekommen, daß ein solches, aus zwei Sphären zusammengesetzes Atom nur eine lineare Dimension haben würde, während dagegen aus 3, 4, 5, 6 u. s. w. Sphären Körper entstehen, welche, wenn ich so sagen darf, den Keim zu der bestimmten mathematischen Figur enthalten, die an ihren Krystallen in so großer Regelmäßigkeit wahrzunehmen ist". So sprach sich Berzelius 1826 (in Poggendorfs Annalen der Physik und Chemie, Bd. VII, S. 416) und noch später (z. B. 1835 in der britten Auslage seines Lehrbuchs der Chemie, Bd. V, S. 93 f.) aus.

gleicher Volume auch bas ber Atomgewichte sei, und an diese, seiner Ansicht nach sichersten Bestimmungen lehnte er andere barauf hin an, daß für analog sich verhaltende Verdindungen dieselbe atomistische Constitution zu vermuthen sei; seine Ansnahme sür das Atomgewicht des Phosphors suste z. B. nasmentlich auch darauf, daß dem mit Wasserstoffsäuren verdindbaren Phosphorwasserstoff dieselbe atomistische Constitution zukomme, wie dem Ammoniak. — Aber in demselben Jahre, 1826, wurde das als sicherst betrachtete Fundament seiner Atomgewichtsbestimmungen erschüttert. Dumas begann in diesem Jahre seine Untersuchungen über das specifische Gewicht von Dämpsen — Untersuchungen, bei welchen er das von ihm ausgesonnene und seitbem so ost benutzte Versahren in Anwendung brachte.

Die Abhandlung \*), in welcher Dumas im Anfange bes Jahres 1827 bie ersten Resultate seiner Versuche über biesen Gegenstand kennen lehrte, hatte ausbrucklich bie Erörterung ei= niger Punkte ber atomistischen Theorie zum Gegenstand, und namentlich die Ermittelung der Atomgewichte einiger unzerleg: baren Körper. Die im Allgemeinen bisher bezüglich bieser Gewichte erlangten Resultate betrachtete Dumas als unsichere; zuverlässigere Resultate erhalte man burch die birecte Ermittelung der specifischen Gewichte der Elemente für den elastisch=flussigen Bustand ober burch bie indirecte Ableitung jener Gewichte für die Elemente aus benen ber Verbindungen berselben. An Ampere's theoretische Betrachtungen erinnerte Dumas (auch Avogabro's ermähnte er einmal): daß man bei ber Annahme, in allen elastischen Flüssigkeiten seien (für dieselben außeren Umstände) die Molecule gleich weit abstehend und also in gleichen Volumen in gleich großer Anzahl enthalten, auch die Molecule ber unzerlegbaren Gase als einer noch weiteren Theilung fähig betrachten muffe; und er hob hervor, baß sich zur Zeit noch nicht angeben lasse, aus wie vielen kleinsten Theilchen bie Molecule ber elementaren Gase bestehen. Die so lange vernach:

<sup>\*)</sup> Annales de chimie et de physique, T. XXXIII, p. 887: Abhandlung über einige Punkte der atomistischen Theorie.

lässigt gebliebene Unterscheibung ber physikalischen Molecüle und der chemischen Atome trat wieder hervor: uns jetzt aller= bings beutlicher als ben meisten damaligen Chemikern, welche theilweise badurch zu einer Mißbeutung veranlaßt sein mochten, daß Dumas in seiner Darlegung die physikalisch kleinsten Theilchen und die chemisch kleinsten Theilchen nicht consequent durch besondere Benennungen unterschied: beide bezeichnete er als Molecüle, die letzteren auch als Elementarmolecüle, die ersteren auch als Atome\*). Zunächst stellte Dumas an eine

<sup>\*)</sup> Den von ihm getheilten Ansichten über die Constitution der Gase entspreche es, sagte z. B. Dumas, bas Wasser als aus 1 At. Wasserftoff und 1/2 At. Sauerstoff, die Chlorwasserstoffsaure als aus 1/2 At. Chlor und 1/2 At. Basserstoff bestehend zu betrachten; was Berzelius in Dessen Jahresbericht, VII. Jahrgang, S. 80) zu ber Bemerkung veranlaßte: sonst sei gewöhnlich eine Hypothese, sobald sie zu einer Absurdität führte, als widerlegt angesehen worden. — Auch in dem I. Bande seines Lehrbuchs ber angewandten Chemie, 1828, bezeichnete Dumas bie Theilden eines gasförmigen Körpers, auf beren Bahl und Abstand bas Bolum beruht, als Atome. Biehe man in Betracht, daß verschiedene Gase sich bezüglich ber Einwirkung ber Temperatur und bes Drucks in ganz gleicher Beise verhalten, so werbe man zu der Folgerung veranlaßt, daß in den Sasen allgemein für gleiche äußere Umstände der Abstand der Atome ein gleich großer sei ober daß gleiche Bolume verschiedener Gase dieselbe Anzahl Atome einschließen. Das relative Gewicht ber f. g. Atome verschiebener elementarer Gase sei in einzelnen Fällen birect (aus ber Ermittelung ber specifischen Gewichte), in anderen Fällen aus Boraussetzungen bezüglich der Bolumzusammensetzung gasförmiger Berbindungen indirect abzuleiten. Aber diese Atome seien, wie die Berdoppelung des Bolums bei dem Uebergange von Chlorgas in Chlorwasserstoffgas ober von Sauerstoffgas in Wasserbampf u. s. w. schließen lasse, noch weiter theilbar: sie seien physikalische Theilchen, welche die Wärme bei der Gas= ober Dampfbildung von einander zu trennen vermöge, aber fähig, durch chemische Einwirfung noch weiter zertheilt zu werden. Bu je einem s. g. Atom oder physikalischen Theilchen sei eine ganze und wahrscheinlich sehr kleine Anzahl chemischer Theilchen vereinigt; aber diese Anzahl sei nicht zu bestimmen, und man muffe sich mit der Kenntniß ber relativen Gewichte ber physikalischen Theilchen ober Atome (unserer Molecule) begnügen. ben in diesem Sinne aufgefaßten Atomen brachte Dumas damals auch Das in Beziehung, was Dulong und Petit über die gleiche Barmecapacität elementarer Atome für ben starren Zustand und Mitscherlich über isomorphe Bestandtheile als atomistisch analog constituirte gefunden hatten.

demische Formel die Anforberung, daß sie angebe, wie viel von ben Bestandtheilen zu Einem Volum einer Verbindung, biese gasförmig genommen, zusammentrete. Dazu, die Angabe bieser Busammensetzung der Berbindungen nach Bolum in weiterem Umfang als bisher zu ermöglichen, sollten Dumas' neue Be= stimmungen bienen. Für bas Job fand er bas specifische Ge= wicht bes Dampfes im Wesentlichen Gay=Lussac's Boraus= sagung (vgl. S. 371) und Berzelius' Annahme bes Atom= gewichtes dieses Körpers (bamals 61,5 für O = 8) entsprechenb, aber für ben Quecksilberbampf ein specifisches Gewicht, welches sich zu bem bes Sauerstoffgases fast genau wie 50,5 zu 8 verhielt — Berzelius nahm bas Atomgewichtsverhältniß bieser beiben Elemente früher wie 202 zu 8, 1826 wie 101 zu 8 an -; Dumas selbst verschob bie Folgerungen aus bieser Thatsache bis zu einer umfassenberen Untersuchung ber Quecksilberverbind= Wie viel Ein Volum einiger anberer Elemente im ungen. Gaszustanbe wiege, suchte er aus ber Dampfbichte ihrer Berbindungen unter ber Voraussetzung bes Volumverhaltniffes, nach welchem die Bestandtheile zu ihnen zusammengetreten seien, abzuleiten; für unsere Betrachtung ift ein Verweilen bei ben Bahlen, zu welchen er kam: wie einzelne berselben ben neueren Atomgewichten Berzelius' entsprachen und andere nicht, un= nöthig, benn hier kommt es uns barauf an, was birecte Bestimmungen ber specifischen Gewichte von Elementen im elastisch= flussigen Zustande bezüglich ber ben letteren beizulegenden Atom= gewichte ergaben. — Berzelius meinte scon 1827\*), bas bem Quecksilber nach ber Dampfbichte besselben zukommenbe Atomgewicht murbe boch die Berbindungsverhaltnisse vieler Berbindungen sehr complicirt ausfallen lassen; aber bald ergab sich ihm noch mehr Grund, baran zu zweifeln, bag bas Berhaltniß ber für gas= ober bampfformige Elemente gefundenen specifischen Gewichte bas ber Atomgewichte mit Sicherheit angebe.

<sup>\*)</sup> In seinem Jahresbericht über die Fortschritte ber physischen Bissenschaften, VIL Jahrgang, S. 82.

Dumas bestimmte 1832 \*) bie Dampfbichte bes Phosphord und die des Schwefels und fand die erstere (ich beziehe die Resultate stets auf das specifische Gewicht des Sauerstoff= gases = 8) = 31,4, die lettere = 48 nahezu, mahrend Ber= zelius damals (für 0 = 8) die Alomgewichte P = 15,7, 8 = 16,1 und Hg noch = 101,3 sette, das Quecksilberoryb als HgO, die Phosphorsaure als P2O5, den Phosphorwasserstoff als P'He, die Schwefelsaure als 80° betrachtete. Dumas, bei welchem jetzt die Unterscheidung zwischen Moleculen und Atomen wieder etwas zurucktrat, glaubte, daß man für Quedfilber und Phosphor die Atomgewichte ben specifischen Gewichten entsprechend zu setzen, die eben genannten Verbindungen als Hg2O, PO5, PH6 zu betrachten habe und die Voraussehungen, daß die Quecksilberverbindungen mit den Verbindungen anderer Metalle, die Verbindungen bes Phosphors mit benen bes Stickstoffs analoge atomistische Constitution haben, fallen lassen musse; aber bafür, daß man consequenter Weise auch dem Schwefel bas ber für ihn bestimmten Dampfbichte entsprechende Atom= gewicht beizulegen habe, sprach er sich boch nicht aus, sonbern er meinte, hier möge etwas Ausnahmsweises vorliegen und bei anderen Temperaturen (bie er freilich niebriger, als seine Ber= suchstemperaturen, nicht höher vermuthete) moge sich bie Dampf= bichte bes Schwefels 1/3 so groß als bie von ihm gefundene er= geben. — Berzelius sah aber hierin einen Anhaltspunkt bafür, daß auch für die vorgenannten Elemente: Queckfilber und Phosphor, die vorher von ihm angenommenen Atomgewichte beizubehalten seien. Er machte 1833 \*\*) geltenb, bag bas Bu= geständniß einer Ausnahme auch in sich schließe, daß die Mög= lichkeit mehrerer zugegeben sei, und unter Erinnerung baran, daß die aus den specifischen Gewichten der Elemente im dampf= formigen Zustande zu folgernden Atomgewichte berselben theilweise auch mit bem Dulong=Petit'schen Gesetz, so wie auch

<sup>\*)</sup> Annales de chimie et de physique, T. XLIX, p. 210 u. - T. L., p. 170.

<sup>\*\*)</sup> In seinem Jahresbericht, XIII. Jahrgang, S. 61.

mit ben auf Grund ber Vergleichung ber Verbindungen vom rein chemischen Sesichtspunkt aus abgeleiteten in Wiberspruch stehen, sah er es jest als durch Dumas' Resultate bewiesen an: daß sich die specifischen Gewichte der Elemente für den elastisch=stüssigen Zustand nicht nothwendig wie die Atomgewichte berselben verhalten, und ganz besonders gelte Dies für diesenigen Elemente, welche nicht permanent gasförmig seien. Es gebe keinen absolut verlässigen Anhaltspunkt für die Bestimmung der Atomgewichte; Alles, was auf die letteren könne schließen lassen, sei in Betracht zu ziehen, und das am Sichersten zum Ziele Führende bleide die Beachtung der multiplen Verhältnisse, nach welchen sich die Elemente zu mehr oder weniger zusammen= gesetzen Verdindungen vereinigen.

So war auch bas Hulfsmittel für die Bestimmung ber Atomgewichte ber Elemente ein unzuverlässiges geworden, welches Berzelius wenige Jahre vorher (vgl. S. 420) als das einzige ganz sichere betrachtet hatte. Auch Mitscherlich, welcher die Bestimmungen des specifischen Gewichtes von Dampsen sortsetzte, die von Dumas bezüglich des Quecksilbers, des Phosphors und des Schwesels erhaltenen Resultate bestätigte und das specifische Gewicht des Bromdampses (zu 40, wenn das des Sauerstoffgases = 8) und des Arsendampses (zu 75 ungefähr) ermittelte, sprach sich 1833 \*) dahin aus, daß dei den einsachen wie dei den zusammengesetzten Gasen die Anzahl der in gleichen Bolumen enthaltenen Atome nicht immer gleich groß sei, wohl aber diese Anzahlen stets in einsachen Berhältnissen unter einsander stehen.

Damit war man im Princip barauf zurückgekommen, wie Thomson schon 1816 (vgl. S. 381) die Beziehungen zwischen Atomgewicht und Volumgewicht bei Gasen aufgefaßt hatte, und

<sup>\*)</sup> Abhandlungen der physitalischen Klasse der K. Atademie der Wissenschaften zu Berlin aus dem Jahre 1833 (Ueber das Berhältniß des specifischen Gewichtes der Gasarten zu den chemischen Proportionen); auch in Poggendorfs's Annalen der Physit und Chemie, Bb. XXIX, S. 193.

von diesem Gesichtspunkt aus ware für Berzelius eigentlich jett nichts mehr Dem im Wege stehend gewesen, nun auch für Wasserstoff, Chlor, Stickstoff zuzugeben, daß gleiche Volume dieser Gase eine andere Anzahl Atome enthalten können, als ein eben so großes Volum Sauerstoffgas, und die Atomgewichte bieser Elemente — in Uebereinstimmung mit ben benselben von so vielen Chemikern beigelegten Atom=, Aequivalent= ober Ber= bindungsgewichten — so groß anzunehmen, daß analogen Was= jerstoff = und Metallverbindungen ober analogen Chlor= und Sauerstoff verbindungen basselbe atomistische Zusammensetzungs= Aber Berzelius ging auf eine solche verhältniß zukomme. Abanderung der von ihm vorher für jene Elemente abgeleiteten Atomgewichte nicht ein. Was er 1826 (vgl. S. 420) bezüglich ber Erkenntniß bes atomistischen Zusammensetzungsverhaltnisses von Verbindungen aus der Kenntniß der Volumverhältnisse, nach welchen sich die gasförmigen Elemente verbinden, und be= züglich ber Ableitung ber Atomgewichte ber letteren gesagt hatte, wiederholte er noch 1835\*) wörtlich, mit der einzigen Beschränk= ung, baß er jest nur von permanent gasförmigen Glementen brach, und für nicht permanent gasförmige (für Dämpfe) sah er es als wahrscheinlich an, bei ihnen könne bas Verhältniß dwischen Bolum und Atomenanzahl Beränderlickkeiten unter= Was von älteren und neueren Bestimmungen ber worfen sein. specifischen Gewichte permanenter und conbensirbarer elementarer Gase (resp. Dämpse) den früheren Atomgewichtsannahmen ent= sprach, wurde noch als benselben zu Grunde liegend oder sie bestätigend hingestellt; was ihnen nicht entsprach, als Beispiele für Ausnahmen abgebend. Und merkwürdig ist wieberum, wie bie von Berzelius 1826 abgeleiteten und bann festgehaltenen Atomgewichte Thatsachen entsprachen, welche erst später aufgejunden wurden: so bem, nachher als für die Festsetzung des Atomgewichtes bes Chlors so wichtig betrachteten Isomorphismus ber überchlorsauren und der übermangansauren Salze, welchen Mitscherlich 1830 entbeckte und 1832 specieller barlegte.

<sup>\*)</sup> In dem V. Bande der dritten Auflage seines Lehrbuchs der Chemie.

Allgemeine Annahme für die Angabe der Zusammensetzung der chemischen Berbindungen fanden aber bei den Chemikern um jene Zeit die Berzelius'schen Atomgewichte nicht; so wie früher (vgl. S. 382 ff.) gaben Viele anderen Zahlen dafür den Vorzug. Nur bezüglich weniger Repräsentanten unserer Wissenschaft darf ich hier darauf hinweisen, wie ihre Ansichten hierüber gegen oder bald nach 1830 weniger oder mehr von den durch Berzelius vertretenen abwichen.

Darauf, daß H. Davy seine s. g. Proportionen beibehielt, brauche ich nach dem S. 387 Gesagten nicht zurückzukommen.

Dumas hob 1828 in bem I. Banbe feines Lehrbuchs ber angewandten Chemie, da wo er von den Verbindungsgewichten ber Körper handelte, den Begriff bes Aequivalenzverhaltnisses auch für demische Elemente scharf hervor: als Berbinbungs= gewicht eines Metalles die Menge besselben genommen, welche sich mit 100 Gewichtstheilen Sauerstoff zu bem niedrigsten ba= sischen Orybe bes betreffenben Metalles vereinigt; als Verbinb= ungsgewicht eines saurebilbenben Elementes bie Gewichtsmenge besselben, die in einer Quantität Säure enthalten ist, welche eine, 100 Gewichtstheile Sauerstoff einschließende Menge Base neutralistrt wird. Aber von diesen Verbindungsgewichten ber Elemente murben bie relativen Gewichte ber Atome berfelben, in bem bereits S. 424 f. erläuterten Sinn, unterschieben. Die ba von Dumas angenommenen Atomgewichte stimmten für weitaus die Mehrzahl der Elemente mit den von Berzelius 1826 aboptirten im Wesentlichen überein, und von den Abweich: ermahne ich hier nur bes für Quecksilber entsprechenb ber Dampfbichte (vgl. S. 426 f.) und bes für Kohlenstoff an= gegebenen Atomgewichtes. In Ginklang mit Gap=Luffac's Voraussetzung (vgl. S. 371) bezüglich ber Dampfbicte bes Rohlenstoffs sette Dumas das Atomgewicht bieses Elementes halb so groß (C=3, für O=8), als Dies Bergelius und bie meisten anderen Chemiker thaten, und er betrachtete 1 At. Kohlensäure als 1C + 10, 1 At. Kohlenoryd als 2C + 10, 1 At. dlbilbenbes Gas als 2C+2H einschließenb u. s. w.

Diese Annahme für das Atomgewicht des Kohlenstoffs lag den Angaben über die atomistische Zusammensetzung von Kohlenstoffverbindungen zu Grunde, welche außer von Dumas selbst auch von mehreren anderen französischen Chemikern um und nach 1830 gemacht wurden \*).

Gay=Lussac selbst hielt damals in seinen Vorlesungen über Chemie \*\*) an jener Voraussetzung bezüglich ber Dampf= bichte bes Kohlenstoffs fest, wo es sich ihm um Angabe ber Zusammensetzung von Verbindungen bieses Elementes (z. B. bes Zuckers) nach Volumen der Bestandtheile handelte; aber die Gewichte, welche er als Atomgewichte bezeichnete, standen keines= wegs im Verhältnisse ber gefundenen ober vermutheten spe= cifischen Gewichte ber Elemente für ben Gaszustanb. Atom= gewichte, Aequivalentgewichte, demische Proportionen waren ihm gleichbebeutenbe Ausbrücke; in ben basischen Oryben nahm er im Allgemeinen 1 At. Metall und 1 At. Sauerstoff an, in neutralen Salzen auf 1 At. Base 1 At. Säure, worin 1 At. des säurebildenden Elementes. Die von ihm angegebenen Atom= gewichte (er bezog sie auf O=1) waren, bezogen auf O=8, H = 1, C = 6,1, Cl = 35,4, S = 16,1, N = 14,1, P = 15,7, Na = 23.3, Ca = 20.5, Al = 9.1, Fe = 27.1, Cu = 31.7, Pb = 103.6, Sn = 58.8 u. j. w.

Say=Lussac's Atomgewichte wären wohl richtiger als Verbindungsgewichte bezeichnet gewesen, denn in 1 Atomgewicht einer Verdindung dachte er sich auch Bruchtheile eines elementaren Atomes eingehend (in 1 At. Phosphorsäure z. B. 2½ At. Sauersstoff). Auf solche Verdindungsgewichte, die er als Wischungs-

<sup>\*)</sup> Roch 1833 (Annales de chimie et de physique, T. LII, p. 299) sprach sich Dumas bahin aus, baß nicht nur nach seiner Ueberzeugung sondern auch nach dem Urtheile der geschicktesten Chemiter Frankreichs diese Annahme sür das Atomgewicht des Kohlenstosss wahrscheinlicher sei als die von Berzelius gemachte; und selbst noch neun Jahre später gebranchte er dieses Atomgewicht (C = 3 mit H = 0,5 für O = 8) zur Angabe der Zusammensezung von Verbindungen.

<sup>\*\*)</sup> So in den 1828 gehaltenen, 1833 als Cours de chimie verdsfentlichten Borlesungen.

Į

ber d jene früh: Bor. scha" gege Be. bra an be! all ge δi ſί 11 ٢. 1. ì

-:. : amus") wie ------ Ber: . · innegenen, welche in ine Maidungs: weien waren, und ich im simen und die . ammenne in Beient: n um eine Mifchungs: \_ m Julong=Petit= == :: Mischungsgewichte == n demfelben Ber: : zer Botume berfelben; - Irrern immer analoge w - = M berrachtete er ..... 13 Fe - 1',0h ter em moeren bicker in tunge- iter Atom: iere Greumna al. Arer iky nic weine gate 

in the friedlich is not enter the der Enter the der Edirf:

The des Edirf:

The des Ams

The Des Ams

The Edirect nach

\_ in E. 31 ff.

vanischen Stromes beobachtet: zuerst in ber Zerlegung bes Wassers durch Carlisle und Nicholson 1800. Es wurde erkannt, daß bei der letteren Art der Zersetzung (burch ben galvanischen Strom) die Bestandtheile der zerlegten Verbindung räumlich gesondert ausgeschieden werden, und darauf, daß im Gegensatze hierzu bei ber ersteren Art ber Zersetzung (burch electrische Funken) die Bestandtheile gemengt zur Ausscheibung kommen, bald aufmerksam gemacht, so z. B. 1803 burch Ber= Frühere Wahrnehmungen vervollständigend zeigten thollet. in bemselben Jahre Berzelius und Hisinger, daß bei Ent= ladung einer galvanischen Säule durch eine leitende Flüssigkeit die Bestandtheile der letzteren sich von einander trennen, mentlich aus gelösten Salzen die barin enthaltenen Säuren unb Basen frei gemacht werben, und babei ber Sauerstoff und bie Sauren sich nach bem positiven Polenbe, brennbare Körper und Basen sich nach dem negativen Polende hin begeben und hier von einander getrennt sich ausscheiben ober ansammeln. Von 1806 an bestätigten und erweiterten H. Davn's Untersuch= ungen, mas hier gefunden war; sie ließen die Einwirkung ber galvanischen Electricität auf Verbindungen als eines der kräftig= sten Mittel zur Zersetzung der letzteren und zur gesonberten Ausscheibung der Bestandtheile erkennen, und die glänzenbsten Resultate solcher electrochemischer Zerlegung murben von Davy 1807 burch die Jolirung der in den firen Alkalien enthaltenen Metalle, 1808 burch die Reduction verschiebener Erden erlangt. Manches wurde nachher noch über die zersetzenden Wirkungen der Electricität gearbeitet, ohne Ergebnisse von eben so großer Wichtigkeit zu bringen, bis Faraban diese Wirkungen genauer quantitativ ermittelte und zu der Entbedung des electrolytischen Gesetes tam.

Die Electricitätslehre, welche schon vorher für die Erklärung des Qualitativen der chemischen Erscheinungen in Anwendung gebracht worden war, wurde durch diese Entdeckung mit einer der wichtigsten Lehren der theoretischen Chemie: der auf die quantitative Zusammensetzung der chemischen Verbindungen bezüglichen, enge verknüpft. Und auch für anbere Arbeiten, welche M. Farabay (1791—1867) mährenb seiner erfolg= und ruhm= reichen wissenschaftlichen Thatigkeit auf bem Gebiete ber Chemie ausführte, haben wir Deffen eingebenk zu sein, baß sie nicht etwa nur über bie Eristenz und bas Verhalten gewisser Körper Neues lehrten, sondern Wichtigstes durch die Bebeutung, welche bie für einzelne Substanzen erlangten Resultate für allgemeinste Lehren unserer Wissenschaft hatten: seine Entbedung von Berbind= ungen des Chlors mit Rohlenstoff (1821) für die Frage, ob der erstere Körper als ein unzerlegbarer anzuerkennen sei, und bamit für bie Lehre von der Zusammensetzung der Säuren und ber Salze; seine Untersuchung über Kohlenwasserstoffe (1825), aus welcher hervorging, daß solche Berbinbungen eristiren, die bei gleicher procentischer Zusammensetzung verschiebene physikalische Gigen= schaften besitzen und ungleiches chemisches Berhalten zeigen, als ein Grundstein für die Lehre von der Isomerie und specieller von der Polymerie. Wie wichtig sind auch für die Chemie ein= zelne seiner schönen und zahlreichen physikalischen Arbeiten ge= worben: so die über die Berbichtung von Gasen, mit welchen er sich schon frühe (1823) beschäftigte und auf die er noch später (1844) zurücklam; und unter seinen berühmten Untersuchungen über die Electricität und den Magnetismus, über welche irgend vollständiger zu berichten hier nicht ber Ort ist, namentlich die über bie Zersetung demischer Berbindungen burch ben electrischen Strom.

Aber auch von benjenigen Theilen ber (1831 bis 1855 veröffentlichten) Experimentaluntersuchungen Farabay's über Electricität, in welchen seine Forschungen auf diese Zersetzung gerichtet waren, kann hier nur der etwas eingehender besprochen werden, welcher die durch dieselbe Quantität strömender Electricität ausgeschiedenen Mengen von Bestandtheilen chemischer Berbindungen zum Gegenstande hatte. In der siedenten Reihe jener Untersuchungen\*) wies Farabay 1834 nach, daß die Menge

<sup>\*)</sup> Der R. Gesellschaft zu London vorgelegt im Jannar 1834; Philosophical Transactions f. 1884, p. 77; auch Poggenborfs's Annalen der Physik und Chemie, Bd. XXXIII, S. 301, 438 n. 481.

einer, ber electrochemischen Zersetzung unterliegenden flussigen Berbindung: des Wassers, lediglich abhängt von der Menge ber circulirenden Electricität und nicht von solchen Umständen, wie die Intensität des electrischen Stromes, die Größe ber Oberflächen, welche bie Polenden ber Flüssigkeit barbieten, ober, bas (burch Zusat von mehr ober weniger Säure ober anberer Körper verschieben zu machende) größere ober geringere Leitungs= vermögen. Aber er zeigte da auch, daß ebenso für andere Ber= bindungen die electrochemische Zersetzung eine bestimmte ist für eine bestimmte Menge Electricität, und namentlich, daß aus verschiebenen, solcher Zersetzung fähigen Berbindungen: Wasser, gelösten Wasserstoffsauren, geschmolzenen Metallcbloriben z. B., burch die nämliche Menge Electricität von demselben Elemente gleiche Mengen ausgeschieben werben, von verschiebenen Glementen solche, von Faraban als electrochemische Aequivalente bezeich= nete Mengen, welche mit ben gewöhnlichen demischen Aequi= valenten zusammenfallen: also, um einige von Farabay selbst für die electrochemischen Aequivalente angegebene Zahlen hierher zu setzen, 1 Gewichtstheil Wasserstoff, 8 Gew.=Th. Sauerstoff, 36 Gew.=Th. Chlor, 125 Gew.=Th. Job, 104 Gew.=Th. Blei, Die Zahlen, welche er als gewöhnliche 58 Gew.-Th. Zinn. chemische Aequivalente ber Elemente aufführte, wurden von ihm als Verbindungsgewichte auch, an Davn's-Ausbrucksweise (vgl. S. 385) anknupfend, Proportionale genannt, aber auch die relativen Gewichte der Atome angebend betrachtet. Gerabezu sprach es Faraban aus, daß die Ermittelung ber electrochemischen Aequivalente von großem Rugen bafür sein werbe, in zweifelhaften Fällen entscheiben zu lassen, welche Zahl als bas mahre chemische Aequivalent ober Proportional ober Atomgewicht ausbrückenb einem Körper beizulegen sei; benn so start sei seine Ueberzeugung, daß eine und dieselbe Kraft die electrochemische Zersetzung und die gewöhnlichen chemischen Ver= wandtschaftserscheinungen beherrsche, und so groß sein Vertrauen auf den überall sich geltend machenden Ginfluß der Naturgesetze, welche die erstere eine bestimmte sein lassen, daß er nicht anstehe,

zu glauben, auch die letzteren müssen benselben unterworsen sein; und dann könne er auch nicht daran zweiseln, daß (bei Berichtigung der für die electrochemischen Aequivalente gefundenen Zahlen nach den genaueren Resultaten der gewöhnlichen Analyse, und mit Weglassung kleinerer Bruchzissern) für Wasserstoff = 1 die Aequivalentzahl oder das Atomgewicht für Sauerstoff = 8, für Chlor = 36, für Brom = 78,4, für Blei = 103,5, für Zinn = 59 u. s. w. zu setzen sei, obgleich eine sehr hoch stehende Autorität für mehrere dieser Elemente die Atomgewichte doppelt so groß annehme.

Ein neuer Anhaltspunkt, auf bie relative Größe ber Aequi= valent=, Proportional= ober Atomgewichte der Elemente zu schließen, mar also jest gegeben; ein Anhaltspunkt zur Be= urtheilung bes Zahlenverhältnisses, nach welchem biese Gewichte verschiebener Elemente zu einer Verbindung vereinigt seien, auch burch die von Farabay auf Grund seiner umfassenden Unter= suchungen ausgesprochene Schlußfolgerung, daß die Fähigkeit einer binaren Verbindung, im flussigen Zustande birecter oder primarer electrolytischer Spaltung in die zusammensexenden Elemente zu unterliegen, im Allgemeinen an bas Zusammen= gesettsein nach einem bestimmten Zahlenverhältniß: 1 Aeq.=Gew. bes einen Glementes auf 1 bes anberen, geknüpft sei. Die als electrochemische Aequivalente abgeleiteten und für die der directen Electrolyse fähigen Verbindungen biesem Zahlenverhaltniß entsprechenben Gewichte für verschiebene Elemente stimmten zwar, wie Dies Faraban sofort hervorgehoben hatte, mit ben ge= wöhnlichen demischen Nequivalenten, welche ja auch viele Chemiker als die relativen Atomgewichte ausdrückend betrachteten, aber nicht mit Berzelius' Annahmen für die Atomgewichte auch nicht mit ben Zahlen, welche sich bei Anwendung mehrerer unter ben früher versuchten und G. 432 noch einmal in Erinnerung gebrachten Anhaltspunkten ergaben: die electro: demischen Aequivalente von Sauerstoff und Chlor stanben 3. B.

437

nicht in dem Verhältnisse der Sewichte gleicher Volume dieser beiden Elemente für den gassörmigen Zustand derselben; das Verhältnis der electrochemischen Aequivalente für Blei und Silber war ein anderes, als das der Sewichtsmengen beider Metalle, für welche als Atomgewichte derselben das Dulongsetit isch als zutreffend erwiese. Darüber, welche Atomgewichte eigentlich den Elementen beizulegen seien, herrschte, bei der Vervielsachung der Anhaltspunkte für die Ableitung derselben, Unsicherheit und Uneinigkeit wie je.

Um die widersprechenden Ergebnisse der verschiedenen Ab= leitungsweisen in Etwas auszugleichen, versuchte ein ausgezeich= neter Forscher gegen 1840 hin, von dem Mittel eine ausgebehntere Anwendung zu machen, welches sich als ein geeignetes bafür erwiesen hatte, die bezüglich der Volumverhältnisse einfacher und zusammengesetzter Gase erlangten Resultate mit der atomistischen Theorie in Einklang zu bringen. Dumas, welcher schon früher (vgl. S. 424 f.) ber Unterscheibung physikalischer und klei= nerer chemischer Atome zugetreten war, hob in seinen (1837 veröffentlichten) Vorlesungen über die Philosophie der Chemie biese Unterscheibung noch einmal hervor: baß nach bem gleichen physikalischen Verhalten der verschiedenen Gase bei Temperatur= und Druckanderung man für bieselben Umstände die Atome als in ihnen gleich weit unter einander abstehend und in gleichen Volumen verschiebener Gase bieselbe Anzahl physikalischer Atome anzunehmen habe, und daß diese wiederum, auch wenn es sich um unzerlegbare Körper hanbele, als aus demischen Atomen zusammengesetzt anzusehen seien: so zwar, daß die Anzahlen ber in je 1 physikalischem Atom verschiedener Elemente ent= haltenen demischen Atome nicht immer gleich groß sein mussen, wenn sie auch stets in einfachen Verhältnissen zu einander stehen; und er fügte jest noch hinzu, daß auch die Vermuthung zulässig und selbst mahrscheinlich sei, die chemischen Atome seien abermals aus gleichen ober aus unter sich in einfachen Verhältnissen stehenben Anzahlen noch kleinerer Theilchen: wahrer Atome ober Atome letter Ordnung, zusammengesetzt, und daß die

letteren es seien, für beren Gewichte bie Beziehungen zu ber specifischen Barme gelten. Die Gewichte ber demischen Atome seien es, auf welchen bie Vereinigungen ber Körper unter Gin= haltung des Gesetzes der multiplen Proportionen und auf welchen die Aequivalenzverhältnisse beruhen; die Ermittelung bieser Gewichte für die verschiedenen Körper finde einen wichtigen Anhaltspunkt in der Beachtung bes Isomorphismus, sofern bie isomorph sich vertretenden Mengen verschiebener Elemente im Verhältnisse ber Gewichte ber demischen Atome berselben stehen. Aber schließlich seien auch isomorphe Mengen verschiebener Körper zunächst äquivalente Mengen berselben; Aequivalentgewichte ber Körper könne man wirklich erforschen, aber ber Begriff ber Atomgewichte sei ein unbestimmterer und verbiene nicht bas Vertrauen, welches ihm von ben Chemikern geschenkt werbe; und wenn er, Dumas, es vermöge, so würde er das Wort Atom aus ber Chemie verbannen, überzeugt wie er sei, baß es über bas erfahrungsgemäß Festzustellenbe hinausgehe und baß bie Chemie nie hierüber hinausgehen solle. — Auch Liebig sprach sich zu jener Zeit in gleichem Sinne bezüglich ber Un= sicherheit aus, welche Gewichte ben Elementen als Atomgewichte Die Acquivalente, sagte er in einer 1839 beizulegen seien. veröffentlichten Abhandlung\*), werben sich nie anbern, aber er zweiste sehr, ob man jemals barüber einig werbe, burch welche Gewichtsverhältnisse bie relativen Atomgewichte auszubrucken seien; bas Studium ber Chemie werbe unenblich erleichtert werben, wenn sich alle Chemiker entschlössen, zu ben Aequi= valenten zurückzukehren, und man musse hoffen, daß die Zeit nicht mehr entfernt sei, wo Dies von Allen geschehe.

So weit war man in der Ermittelung der Atomgewichte der Elemente gegen 1840 gekommen.

<sup>\*)</sup> Annalen ber Pharmacie, Bb. XXXI, S. 36.

## Erweiterung der unorganischen Chemie und Amgestaltung des hemischen Systemes in der Zeit von 1810 bis 1840.

Wir haben in dem vorhergehenden Abschnitte die Ausbild= ung ber atomistischen Theorie bis gegen 1840 verfolgt und die ungleichen und wechselnden Ansichten betrachtet, die für die Be= stimmung der Atom= ober Verbindungsgewichte der Elemente in Anwendung gebracht wurden. Welche Gewichte aber auch, und unter welcher Auffassung und Benennung berselben, mar den Elementen für die Angabe ber Verhältnisse beilegte, denen sie zu gewissen Verbindungen zusammentreten: man konnte seit ber Erkenntnig von Gesetzmäßigkeiten, die in der Aufstellung der atomistischen Theorie ihren Ausdruck fand, prä= ciser als vorher die Zusammensetzung und die gegenseitigen Be= ziehungen der Verbindungen angeben, mit welchen man schon länger bekannt war ober bie erst nachher entbeckt wurden, und klarer ersehen lassen, was bezüglich ber Constitution einfacherer und complicirterer Verbindungen man schon früher für wahr gehalten hatte und mas die bei späterer Beschäftigung mit ihnen erlangten Resultate schließen ließen. Ich sollte hier eine Vorstellung barüber zu geben versuchen, für wie viele Körper sich jene Ausbrucksweise als anwendbar und nütlich erwies, einen Ueberblick mindestens über die Bermehrung bes Materiales, welche bis gegen 1840 für die Chemie durch experimentale Ar= beiten erlangt murbe, und über bie Schlußfolgerungen, zu welchen einzelne dieser Arbeiten veranlaßten. Dafür wäre ziemlich weit zurudzugreifen, ba - abgesehen von ben ausführlicheren Be=

richterstattungen über einzelne umfassendere Untersuchungen und ben ba auch bezüglich einschlägiger anberer Forschungen ge= machten Mittheilungen — bie S. 301 ff. gegebene gebrängte Uebersicht über die Ausbehnung bes Gebietes ber Chemie und die Erwerbung besserer Bekanntschaft mit schon länger betretenen Theilen besselben seit der Geltendmachung bes Lavoisier'schen Systemes uns boch nur bis gegen bas Enbe bes ersten De= cenniums unseres Jahrhunderts geführt hat. Aber dem Ber= suche, eine ähnliche Uebersicht über die spätere Erweiterung bes chemischen Wissens burch einzelne bebeutenbere Leistungen bis gegen 1840 zu geben und so die eingehendere Besprechung gewisser allgemeinerer und vorzugsweise wichtiger Lehren einiger= maßen zu ergänzen, treten bie früher bereits hervorgehobenen Schwierigkeiten noch stärker und störenber entgegen. Derer, die an der Förderung der Chemie thätigen Antheil nehmen, nimmt in ber Zeit, welche wir ba zu betrachten haben, rasch zu, und mit jedem Jahre wächst der Zugang von Untersuchungen, burch welche langer bereits Vorliegendes besser und Neues erforscht wird; sprach boch L. Gmelin schon 1827 ge= rabezu aus, so beträchtlich sei bie Masse ber unablässig auf bem Felbe ber Chemie geernteten Früchte, bag Der, welcher fie zu sammeln, zu sichten und zu ordnen sich zur Pflicht gemacht habe, ben Arbeitern zurufen möchte: Haltet ein, sonst werbe ich nicht fertig; und wie übertraf auch in ber folgenden Zeit fast in jedem Jahre die Fülle neuer Ergebnisse die des vorhergehenden. Einen sehr zweifelhaften Nuten, jebenfalls aber wenig leber= blick murbe es gewähren, wollte ich eine irgend vollständigere Aufzählung ber demischen Arbeiten geben, welche in bem zweiten bis vierten Decenium unseres Jahrhunderts veröffentlicht mur= ben, und wenn ich mich auf eine Hervorhebung ber wichtigeren Leistungen und Entbeckungen beschränken will: wie unsicher ist es auch jetzt wieber, die Grenze zu finden für die bann zu nennenden Arbeiten; wie miglich bie Beurtheilung, welchen Ente bedungen eine vorzugsweise Bebeutung, welchen Untersuchungen ein größerer Einfluß auf die Ausbilbung ber Chemie zukam;

wie unmöglich auch für verdienstvolle Forschungen die Angabe Dessen, was sie brachten wenn biese nur unter Anführung von mehr Einzelnheiten verständlich wäre, als hier zulässig ist. gilt bas Lettere namentlich für viele Arbeiten, welchen man weitergehende und berichtigte Erkenntniß von Solchem verdankt, bas früher schon entbeckt war, und für die Auffindung genauerer analytischer Methoben. Ich muß auch bavon abstehen, hier darüber berichten zu wollen, welche Fortschritte für andere Wissenschaften und für die Technik burch die ber Chemie in jener Zeit vermittelt wurden; und da sich in späteren Abschnitten bessere Gelegenheit bieten wird, die Leistungen zu besprechen, die für die Ausbildung der Ansichten über die organischen Verbind= ungen von eingreifenberer Wichtigkeit waren, und für bas Bekanntwerben mit ber Hervorbringung folder Verbindungen und mit wichtigeren Classen berselben eine Uebersicht zu geben, so mag hier nur die folgende Erinnerung an eine kleine Zahl von Entbeckungen und Arbeiten aus bem Bereiche ber unorganischen Chemie eine Stelle finden, welche zu der Zeit ihrer Veröffent= lichung ein besonderes Interesse beauspruchen konnten und bis gegen 1840 für die Bereicherung des lettgenannten Theiles bes hemischen Wissens an sich ober banach, wie sie Ausgangspunkte für weitere Untersuchungen boten, von erheblicherem Ginflusse gewesen waren.

Bu besserer Kenntniß bes Verbrennungsprocesses und namentlich der Natur der Flamme hatten hauptsächlich H. Dav 3's 1817 veröffentlichte Forschungen über die letztere beigetragen. — Daß die Verbrennung des Wasserstoffs zu Wasser durch sein zertheiltes Platin eingeleitet werden kann, hatte Odber einer 1823 gesunden, und noch in demselben Jahre waren von Dulong und Then ard die Umstände genauer untersucht worden, unter deneu das Platin diese Wirksamkeit zeigt, und auch, welchen anderen Substanzen eine ähnliche zukommt; eine zweite Versbindung des Wasserstoffs mit dem Sauerstoff, das Wasserstoffs

hyperoxyd, hatte Thénard 1818 entbeckt. — Das Bor und Verbindungen besselben hatten 1808 die Untersuchungen von Gay=Lussac und Thénard und von H. Davy, 1824 die von Berzelius zuerst ober besser als vorher kennen gelehrt, und die bis dahin sehr unsichere Zusammensetzung ber Borfaure war durch den Letteren genauer bestimmt worben. - Die Kennt= niß ber verschiebenen Säuren bes Phosphors war berichtigt und erweitert; H. Davy hatte 1812 die phosphorige Saure reiner, als sie früher erhalten worben war, barzustellen gelehrt, Du= long 1816 bie unterphosphorige Saure entbeckt; bas Berhalt= niß ber Sauerstoffgehalte ber phosphorigen Saure und ber Phosphorsaure, die Zusammensetzung von Salzen dieser beiben Cauren war seit 1816 burch Berzelius' und burch Dulong's Untersuchungen richtiger bekannt. Den ersten, von Berzelius und Engelhart 1826 gemachten Wahrnehmungen bezüglich ungleichen chemischen Verhaltens, welches bie Phosphorsaure zeigen kann, folgten 1828 weiter gehende Beobachtungen von Clark, welcher die Pprophosphorsaure von der gewöhnlichen Phosphorfäure unterschieb, und nach den sich anschließenden 1829 von Gan= Lussac und 1830 von Stromener veröffentlichten Arbeiten führten Graham's Untersuchungen 1833 zu der genaueren Unterscheidung der gewöhnlichen, der Pyro= und ber Metaphosphorsaure. Das nicht selbstentzundliche Phosphor= wasserstoffgas war nach H. Davy's Darstellung besselben 1812 besser bekannt; von ben zahlreichen über ben Phosphormasserstoff ausgeführten Untersuchungen erwähne ich nur ber von 1826 an burch Hose veröffentlichten, welcher bie Analogie ber Berbindungen dieses Körpers mit benen bes Ammoniaks erkannte. — Zu ben schon früher bekannten Sauren bes Schwefels: ber schwesligen Saure und ber Schwefelsaure maren bie unterschweslige Säure burch Gan=Lussac's Untersuchung 1813, bie Unterschweselfaure burch Welter's und Gap=Lussac's Untersuchung 1819 gekommen; bie bisher verkannte Eristenz ber masserfreien Schwefelsaure murbe 1812 burch F. C. Bogel's Versuche mahrscheinlich gemacht, 1815 burch Dobereiner nach-

gewiesen. Die Zusammensetzung bes Schwefelkohlenstoffs mar 1811 burch Bauquelin's, 1812 burch Berzelius unb Marcet's Versuche sestgestellt worden, und Zeise hatte 1822 seine Untersuchungen ber burch bie Einwirkung von Alkalien und Alkohol auf Schwefelkohlenstoff entstehenden Derivate des letteren begonnen. Auf die Eristenz von Körpern, welche aus der Bereinigung einfacherer Schwefelverbindungen hervorgeben, machte Berzelius 1821 aufmerksam, und eine große Anzahl solcher s. g. Schwefelsalze lehrte er 1825 und 1826 kennen; Arfved son erweiterte 1822 die Bekanntschaft mit Körpern, bie als aus einer Schwefel= und einer Sauerstoffverbindung bes nämlichen Metalles bestehend angesehen werben konnen, unb unterschied dieselben als Orpsulfurete. — Der 1817 gemachten Entbeckung bes Selens fügte Berzelius auch sofort bie Untersuchung ber meisten Verbindungen dieses Elementes hinzu; die Analogie bes letteren mit bem Schwefel vervollständigte die 1827 burch Mitscherlich erkannte Existenz ber Selensäure.

Darüber, wie die aus Lavoisier's Zeit beibehaltene Vor= stellung über die Natur der Salzsäure und der von der letzteren sich ableitenden Körper (vgl. S. 306) von 1810 an bekämpft und von 1821 an fast allgemein aufgegeben war, habe ich nach= her noch ausführlicher zu berichten. Den verschiebenen Ansichten über ben noch als orybirte Salzsäure ober schon als Chlor bezeich= neten Körper entsprachen bie verschiebenen Auffassungen, welche man bezüglich ber Constitution ber vielfachen Berbindungen bes= selben hatte, die bereits früher bargestellt waren ober erst in späterer Zeit enbeckt wurden: ber bereits in großer und stets noch zunehmender Anzahl bekannten Verbindungen des Chlors mit Metallen, über beren chemische Berhältnisse in dem Anfange bes hier zu betrachtenden Zeitraumes vorzugsweise die Unter= suchungen von Gay-Lussac und Thénard, dann die 1812 von J. Dany veröffentlichten und die von Berzelius bei seinen Arbeiten über die bestimmten Proportionen ausgeführten Reues lehrten; des Phosphorchlorurs, mit welchem Gan= Lussac und Thénard 1808, des Phosphorchlorids, mit

welchem H. Dann 1810, die Chlorverbindungen bes Schwefels, mit welchen H. Davy und Bucholz 1810, des Chlorkohlen= orybs, mit welchem J. Davy 1811, des Chlorstickstoffs, mit welchem Dulong 1812 die Chemiker bekannt machte; ber ver= schiebenen Orybationsstufen bes Chlors, welche zu ber bereits früher untersuchten und von Gay=Lussac 1814 isolirten Chlorsäure 1815 durch H. Davy's und burch Stadion's Entbeckung ber Unterchlorfäure und burch bes Letteren Ent= Aber der lette erhebliche bedung ber Ueberchlorsaure kamen. Wiberspruch bagegen, daß bas Chlor ben unzerlegbaren Körpern zuzuzählen sei, murbe zu ber Zeit, 1821, aufgegeben, als Fara= bay's Entbeckung verschiebener Verbindungen bes Chlors mit Rohlenstoff bekannt wurde; und die entgegengesetzte altere Lehre kam nicht mehr in Betracht, als Balard 1834 die unterchlorige Säure kennen lehrte. Nachbem die demische Einfachheit des Chlors anerkannt war, wurde bei zunehmender Bekanntschaft mit solchen Verbindungen, welche sich aus zwei Chlormetallen zusammensetzen, und analogen (an ber Stelle bes Chlors ein anderes s. g. salzbilbendes Element enthaltenben) salzartigen Substanzen 1827 von Bonsborff und von Boullay b. J. (von bem Ersteren, welchem namentlich man die Kenntniß einer größeren Anzahl von Gliebern bieser Classe von Körpern ver= bankt, auch noch in ben folgenben Jahren) bie Ansicht ausge= sprochen und vertreten, daß biese Verbindungen als ben aus zwei sauerstoffhaltigen ober aus zwei schwefelhaltigen Bestand= theilen zusammengefügten entsprechenbe: als einfache Salze zu betrachten seien. — In ähnlicher Weise, wie bezüglich ber Constitution bes Chlors und seiner Verbindungen, waren auch bezüglich bes Fluors und seiner Verbindungen die Vorstellungen von 1810 an (vgl. S. 211) sich gegenüberstehend, und länger als für die Salzsäure erhielt sich sogar die Ansicht, daß die Außsäure eine Sauerstoffsäure sei: noch in der Darlegung der von Berzelius 1823 und 1824 ausgeführten wichtigen Untersuchungen über bie Berbinbungen bieser Gaure. Den Chlor= verbindungen entsprechend wurden die Verbindungen des Jods aufgefaßt, welche nach der Auffindung des letzteren Körpers durch Courtois 1811 zunächst H. Davy's und namentlich Gay=Lussac's 1813 und 1814 veröffentlichte Forschungen bestannt werden ließen (wie die Kenntniß der einzelnen Jodversbindungen vorschritt, kann ich hier nicht verfolgen; nur der Entsbedung der Ueberjodsäure durch Wagnus und Ammermüller 1833 sei besonders erwähnt); und die Kenntniß einer neuen Reihe analoger Verdindungen eröffnete Balard's Entdeckung des Broms 1826, dessen chemische Verhältnisse dann namentlich Löwig 1829 untersuchte.

Ich müßte mehr in Einzelnheiten eingehen, als bem Zwecke dieser llebersicht entspräche, wollte ich barüber berichten, wie die Kenntniß der verschiedenen Orybationsstufen bes Stickstoffs, und namentlich ber zwischen bem Stickoryb und ber Salpetersaure stehenden, sich in dieser Zeit berichtigte und befestigte, ober wann und durch wen in der jett zu betrachtenden Zeit andere Ber= bindungen dieses Elementes entbeckt wurden, welche früher bereits bekannten analog waren ober vereinzelter bastanden, theilweise bis in die neuere Zeit der Gegenstand von Untersuchungen über bie mahre Zusammensetzung berselben blieben. Auf die Ansichten, welche sich bamals bezüglich ber Constitution ber Ammonium= verbindungen geltend machten, komme ich balb zurück, unb die Besprechung von solchen Verbindungen bes Stickstoffs, wie bie Cyanverbindungen und Derivate der letteren, welche damals gewöhnlich noch ber unorganischen Chemie zugerechnet murben, verschiebe ich besser bis zu der Berichterstattung über die Ent= wickelung ber organischen Chemie.

Auch was metallische Substanzen und Verbindungen der letteren betrifft, vermag ich eine vollständigere Aufzählung der zwischen 1810 und 1840 etwa gemachten einschlägigen Entdeck= ungen hier nicht zu geben. Der Forschungen, durch welche die siren Alkalien und die Erden als Oxyde eigenthümlicher Me=talle nachgewiesen worden sind, wurde bereits S. 211 f. und 301 gedacht, und ich habe barauf nachher noch etwas näher einzu=

Aber baran mag hier erinnert werben, wie mit jenen Forschungen auch die Entbedung der Hyperoryde der Alfali= metalle burch Gay=Lussac und Thénard 1810 verknüpft war, welcher die des Barnumhyperorydes durch dieselben Chemiter sofort folgte, und wie jene neue Ertenntniß zur Grundlage besserer Einsicht bezüglich ber Zusammensetzung solcher Berbinbungen wurde, welche man bisher als aus Alkali und einem unzerlegbaren Körper bestehend betrachtet hatte: so zunächst ber Schwefellebern, beren Zusammensetzung nach ben 1817 voraus= gegangenen Arbeiten Bauquelin's und Gay=Luffac's 1821 burch Berzelius richtiger bestimmt wurde; so auch der bei ber Einwirkung von Chlor auf Alkalien sich bilbenden bleichen= ben Substanzen, in welchen Berzelius bereits 1817 einen Gehalt an Salzen einer aus Chlor und weniger Sauerstoff, als zur Bilbung von Chlorfäure nothig ist, sich zusammensetzen= ben Saure mahrscheinlich gemacht hatte und für die er nach ber Anerkennung bes Chlors als eines unzerlegbaren Körpers noch 1828 seine (bezüglich ber darin enthaltenen Orydationsstufe des Chlors später berichtigte) Auffassung gegen die altere zu vertheibigen hatte. Der Vermehrung ber Zahl ber Alkalien burch bie Entbeckung bes Lithions 1817 burch Arfvebson, bes Rachweises der Thorerde als einer eigenthumlichen Erde durch Berzelius 1828 und der Unterscheidung der die Cererde begleitenben Erben burch Mosanber von 1839 an geschah bereits S. 212 f. Erwähnung. Auf fehr wenige Untersuchungen, welche ben Erben zugerechnete Oryde bez.-w. die in benselben enthal= tenen Metalle und ihre Berbinbungen zum Gegenstande hatten, kann hier hingewiesen werden: auf sehr wenige nur unter ben zunächst der reinen Chemie angehörigen, und weniger noch auf solche, beren Resultate um ihrer praktischen Bebeutung willen vorzugsweises Interesse boten (wie z. B. die die kunftliche Darstellung bes Ultramarins betrejjenben, welche von C. G. Gme= lin vor 1828 entbeckt in biesem Jahre befannt gemacht, und bamals auch von Guimet gefunden wurde). Was Arbeiten angeht, welche sich auf die später in so großem Maßstab be-

werkstelligte Jolirung ber Metalle aus Erben beziehen, ben schon S. 212 gemachten Angaben zuzufügen, baß bie Rebuction bes Magnesiums (aus ber Chlorverbindung burch Ka= lium) burch Bussp 1829 erfolgreicher ausgeführt wurde als früher; und mas wichtige Erweiterungen ber Kenntniß, Ver= bindungen der Erdmetalle zu erhalten, betrifft, mag hier daran erinnert werden, daß Derstedt die Darstellung bes Chloraluminiums aus ber Thonerbe burch Glühen berselben mit Kohle in Chlorgas 1825 gelang. In entsprechender Weise stellte derselbe Forscher 1825 das Chlorsilicium bar, welches 1823 zuerst von Berzelius durch Erhiten von Silicium in Chlorgas er= halten worden war; ber Lettere untersuchte bamals auch bas Fluorsilicium, welches J. Davy 1812 besser kennen gelehrt hatte, und die aus der Vereinigung desselben mit anderen Fluor= verbindungen hervorgehenden Körper genauer, und er führte, gleichfalls 1823, die Methode des Aufschließens der Silicate mittelft Flußsäure in die analytische Chemie ein. Der Betracht= ung der Kieselerbe als einer Säure und der Verbindungen der= selben mit basischen Substanzen als wahrer Salze von 1811 an wurde schon S. 330 gebacht, und ber Stütze, welche baburch und durch die Anwendung der bezüglich der Zusammensetzung der Salze nachgewiesenen stöchiometrischen Regelmäßigkeiten bie Chemie für die Erkenntniß der Mischung einer großen Zahl von Mineralien gewann. Specieller barf ich hier barauf, wie die Kenntniß ber Zusammensetzung natürlich vorkommenber Silicate jest berichtigt und rasch erweitert wurde, nicht eingehen, und auch barauf nicht, wie gleich nach ber Entbeckung bes Isomor= phismus 1819 gerabe für solche Silicate die von bem Entbecker ausgesprochene Voraussicht (vgl. S. 413 f.) sich bestätigte, daß für Mineralien, beren Zusammensetzung wechselnb gefunden worden war, boch ein bestimmtes Zusammensetzungsverhältniß sich werbe nachweisen lassen.

Die Kenntniß der Titanverbindungen erweiterte von 1821 an vorzugsweise H. Rose, die des Tantals und seiner Verzbindungen Berzelius 1824; die der Wolframverbindungen Lopp, Entwickelung der Chemie.

vor Allen Berzelius von 1814 an und Wöhler 1824. Zu besserer Bekanntschaft mit ben demischen Verhältnissen bes Do= lybbans trug gleichfalls besonders Berzelius von 1814 an und namentlich durch seine 1825 veröffentlichten Untersuchungen bei, und auch von 1814 an zu ber mit ben Berbindungen bes Chroms; die flussige Verbindung des letteren Metalles, mit welcher Berzelius und Dumas 1826 bekannt werben ließen, wurde als Chromsuperchlorid betrachtet, obschon Thomson bereits 1827 einen Gehalt an Sauerstoff in ihr behauptete, bis Hose 1833 bie richtige Zusammensetzung berselben nachwies. Nach ber Entbeckung bes Banabiums burch Sefftrom war es wiederum Berzelius, welchem die Chemie umfassen= bere Erforschung bes neuen Körpers und ber Verbindungen besselben sofort zu verbanken hatte. Für die Verbinbungen bes Mangans wurde namentlich ber Nachweis ber Existenz von Sauren besselben von Wichtigkeit; nachbem Chevillot und Ebwarbs 1817 die Eristenz einer eigenthümlichen Saure bes Mangans in bem schon länger bekannten s. g. mineralischen Chamaleon wahrscheinlich gemacht hatten, unterschied Forchhammer 1820 zwei Säuren bieses Metalles, und burch Mitscherlich wurde 1830 die Zusammensetzung berselben er= mittelt. An der Untersuchung von Arsenverbindungen betheiligte sich wiederum in vorragender Weise Berzelius, welcher u. a. die Zusammensetzung der Arsensäure und die Beziehung berselben zu ber der arsenigen Säure 1817 feststellte (für bas bereits von Scheele entbectte Arsenwasserstoffgas, welches 1815 Gehlen bei Versuchen über basselbe ben Tob brachte, mar, wie hier noch erwähnt werben mag, bereits 1805 burch Stromener angegeben, bag es burch sehr starke Erkaltung tropfbar flussig gemacht werben konne). Berzelius' ist auch vorzugs= weise zu gebenken, blicken wir auf bie bessere Erforschung ber Antimonverbindungen in jener Zeit und namentlich auf die Unterscheibung ber Orpbe bes Antimons, wie er sie 1812 machte; von späteren, Berbindungen bes Antimons betreffenben Entbedungen mag hier nur an die des Superchloribs durch B. Rose

1825 erinnert werden, und an die des Antimonwasserstoffgases durch &. Thompson 1837. Berzelius verdanken wir ferner genauere Kenntniß des Tellurs und der Verbindungen desselben, hauptsächlich durch die 1831 bis 1833 ausgeführten Untersuchungen, welche auch die Tellursäure kennen lehrten.

Von Untersuchungen über bie Verbindungen anderer Me= talle, als ber schon genannten, können hier nur wenige hervor= gehoben werden. Die Verbindungen bes Cabmiums, an bessen Entbedung S. 213 erinnert worben ift, wurden vorzugsweise durch Stromeyer 1818 bekannt. J. Davy, welcher die Zusammensetzung ber Chlorverbindungen bes Zinus 1812 be= stimmte, fand das Chlorür und das Chlorid dem Orydul und dem mittelft Salpetersaure bereiteten Oryb entsprechend; baß in bem letzteren und in bem aus bem wässerigen Chlorid mittelst Alkali auszufällenden Niederschlage bas Metall mit Sanerstoff wirklich nach demselben Verhältnisse vereinigt ist, wurde bann 1816 durch Gan=Lussac mahrscheinlich gemacht und 1817 durch Berzelius festgestellt, welcher früher bas in diesem Nieber= schlage neben Wasser Enthaltene als eine zwischen bem Orybul und bem Oryb stehende besondere Orybationsstufe des Zinns betrachtet hatte; das wahre Zinnsesquioryd entdeckte Fuchs 1832. Theoretische Vorstellungen von beträchtlicher Tragweite bereitete es vor, daß für den aus Quecksilberchloriblösung durch Aetammoniak gefällten weißen Präcipitat (als nicht schmelzbares Prä= parat wurde dieser 1838 durch Wöhler von dem seitdem so genannten schmelzbaren weißen Präcipitat unterschieben, und die Verschiedenheit der Zusammensetzung durch Rane nachgewiesen) Rane 1836 zeigte (mas Ullgren bestätigte), die Busammensetzung besselben sei nicht bie vorher angenommene, einer Verbindung von 2 At. Quecksilberoryd mit 1 At. Chlorammo= nium zukommenbe, sondern entspreche einer Bereinigung von 1 Ut. Als eine britte Quecfilberchlorib mit 1 At. Amibquecfilber. Orybationsstufe des Silbers wies Wöhler 1839 zu dem länger bekannten Silberoryd und bem Silberhyperoryd, bessen Eristenz 1804 burch Ritter bemerkt worden war, bas Silberorybul nach: au ben einfacheren Verbindungen des Goldes fügte Berzelius
1811 das Goldorydul und das Goldchlorür hinzu. Für das
Platin wurde die Eigenschaft, unterhalb der Slühhitze Verbrenns
ungen von Gasen und Dämpsen einzuleiten, 1817 durch H. Davy
wahrgenommen; es folgten 1820 die Beobachtungen E. Davy's
über die stärkeren Wirkungen des s. g. Platinmohrs, 1822 und
1823 (vgl. S. 441) die Beobachtungen Döbereiner's über die
Wirkungen des Platinschwamms. Wit der genaueren Erforschsung der Verdindungen des Platins und der es begleitenden Westalle hatte sich Berzelius schon 1814 beschäftigt; für die
Scheidung und für die bessere Kenntniß der chemischen Verhältnisse aller dieser Wetalle leisteten dann vorzugsweise Vieles
die von ihm 1828 veröffentlichten Untersuchungen.

Giner so unvollständigen und ungleichmäßigen Erinnerung an benkwürdige Entbeckungen und Untersuchungen, welche in ber Zeit zwischen 1810 und 1840 zu ber Ausbildung bes Wissens über Substanzen beitrugen, die ber unorganischen Chemie ange= hören ober zugetheilt murben, will ich eine etwas eingehenbere Besprechung ber Forschungen und Ausichten folgen lassen, welche sich auf einige besonders wichtige Gegenstände bezogen und Fragen aufwerfen ließen, in beren ungleicher Beantwortung bas chemische System eine Umgestaltung erfuhr und theilweise später noch die Fortschritte ber Wissenschaft sich geltend zu machen ver= sucht haben. Zunächst will ich etwas ausführlicher, wenn auch nicht auf alle Einzelnheiten eingehend und in Literaturangaben mich auf bas Wichtigste beschränkenb, über Arbeiten und Dein= ungsverschiebenheiten berichten, auf welche schon in ben vorbergehenben Abschnitten wieberholt Bezug zu nehmen war: biejenigen, welche bie Erkenntnig betreffen, bag bie firen Alkalien und die Erden Orybe eigenthümlicher Metalle sind, welche auch bafür, wie bas Ammoniak und bie Berbinbungen besselben zu betrachten seien, von Bebeutung gewesen sind; und namentlich über biejenigen, aus welchen schließlich bie allgemeine Anerkennung des Chlors als eines unzerlegbaren Körpers und eine Abänderung der von Lavoisier aufgestellten Lehren über die Zusammensetzung der Säuren und der Salze hervorging.

Die Untersuchungen, welche nach ber einen und der anderen dieser beiben Richtungen wichtiges Neues ergaben, begannen schon vor ber Zeit, beren Betrachtung uns zulett beschäftigte; aber in diese Zeit hinein erstreckte sich ihre Fortsetzung und fiel die Entscheidung zwischen ben entgegenstehenden Ansichten Derer, welche ältere Vorstellungen festzuhalten suchten, unb Derer, welche bavon abweichenbe Auffassungen für besser begrundete hielten. Unter ben Namen ber Chemiker, die an diesen Untersuchungen sich in hervorragender Weise betheiligten, glänzt vorzugsweise hell ber H. Davy's als bes Forschers, welcher mit der Auffindung neuer Thatsachen die Deutung derselben zu vereinigen mußte, welche, wenn auch zuerst bestritten, boch zu= lest allgemeinere Zustimmung erhielt. H. Davy (1778—1829) hat zuerst für das System der Chemie, welches Lavoisier aufgestellt hatte und in bessen Ausbau und Vervollständigung bie Anhänger und Nachfolger Lavoisier's ihre Aufgabe fan= ben, eine wesentliche Abanberung zur Geltung gebracht. Durch eine Reihe wichtigster Leistungen erhob er sich bald nach seiner ersten selbstständigen Beschäftigung mit der Chemie (1799) zu solcher Höhe, daß er an dem Ende des ersten Decenniums unseres Jahrhunderts als der eminenteste Forscher auf dem Ge= Mit vorzüglicher Begabung biete bieser Wissenschaft bastanb. bafür, neue Hülfsmittel für die experimentale Ermittelung ber Zusammensetzung ber Körper in Anwendung zu bringen, vereinigte er eine damals seltene Unabhängigkeit von den bisher aner= kannten theoretischen Lehren. Selbst zu scharfsinnigen und sogar gewagten Vermuthungen geneigt und ihnen nachgehend ließ er sich boch nie durch dieselben so beherrschen, daß er nicht auch die ruhigste und nüchternste Prüfung derselben für nothwendig gehalten und selbst vorgenommen hätte; und wie auch sein weit= blidender und ideenreicher Geist ihn zu allgemeineren Betracht= ungen und zu Speculationen in mannigfachesten Richtungen bin-

brängte: in der Chemie setzte er das Zeugniß der Thatsachen über jebe theoretische Folgerung, und für die Erkenntniß ber Zusammengesetheit ber Körper ließ er nur Das als maßgebend gelten, was durch Versuche nachweisbar ist. Wenigen es gegeben ist, wußte er von seiner Bekanntschaft mit dem Verhalten der Körper Nuten zu ziehen für die Beantwortung von Fragen, welche auf anberen Gebieten bes wissenschaft= lichen Arbeitens gestellt waren, und für praktische Anwendungen; nur seiner Erfindung ber Sicherheitslampe für Bergleute (1815) sei hier ermähnt. Bielfach ist bereits in bem Borhergehenden namentlich S. 211 f. und S. 442 ff. einzelner Entbedungen und Bereicherungen bes demischen Wissens gebacht, welche wir ihm verbanken, und seine Auffassung ber demischen Proportionen wurde S. 385 ff. besprochen. Hier will ich über einige Untersuchungen Davy's berichten, welche ihren Ausgangspunkt in ber Anwendung der Electricität als eines Mittels zur Zerlegung zusammengesetzter Körper haben; bis zu der späteren Betrachtung ber electrochemischen Theorie verschiebe ich in= bessen bie Angaben barüber, welche theoretische Borstellungen über die Beziehungen ber chemischen Verwandtschaft zu ber Electricität Davy auf das von ihm experimental Gefundene gründete.

Ich habe S. 432 f. an die ersten Wahrnehmungen barüber erinnert, daß die Electricität zusammengesetzte Substanzen in ihre Bestandtheile zu zerlegen vermag. Aber wunderbarere Wirkungen, als nur die Ausscheidung der Bestandtheile des Wassers, schien der galvanische Strom bei seiner Einwirkung auf diese Flüssigkeit hervordringen zu können: das Austreten von Säure und von Alkali wurde von 1800 an beobachtet, die zum Borschein kommende Säure bald als Salpetersäure, das Alkali bald als slüchtiges, dals als sixes (Ratron) bestimmt, und sast schien es, als ob unter dem Einstusse der Electricität aus reinem Wasser oder den Bestandtheilen desselben diese versschiedenartigsten Körper entstehen könnten. Es war H. Davp,

welcher 1806\*) zeigte, daß biese Körper nicht von dem Wasser, sondern von dem Gehalte desselben an dem Stickstoff ber absorbirten Luft ober von Bestandtheilen ber Gefäße herstammen, wenn biese etwas an Wasser Abzugebenbes enthalten. seine Versuche ließen auch noch auffallender, als früher bekannt geworben, ersehen, mit welcher Kraft ber galvanische Strom selbst auf schwer zerlegbare Substanzen zerlegend einwirkt und die durch ihn aus Verbindungen ausgeschiedenen Bestandtheile gesondert auftreten läßt. Bereits gegen bas Ende bes Jahres 1806 sprach Davy die Erwartung aus, daß die Benutung bes von ihm untersuchten Zersetzungsmittels wohl zu der Entdeck= ung ber mahren Elemente ber Körper führen möge, wenn man bie letteren in angemessenem Zustande (hinreichend concentrirter Lösung, meinte er namentlich) anwende und die Intensität ber Electricität genügend steigere. Und dieser Boraussicht ent= spracen die Resultate ber Arbeiten, welche er nun sofort 1807 über bie Zersetzung ber fixen Alkalien unternahm unb 1808 über die der Erben ausbehnte.

Für die Erden läßt sich bis in die Zeit der letzten An= hänger ber Phlogistontheorie bie Vermuthung zurückverfolgen, daß sie den Metallkalken analoge Körper seien: Metalloryde mithin, als für die s. g. Metallkalke nachgewiesen war, daß sie Berbindungen aus Metall und Sauerstoff sind. Auch von Lavoisier war 1789 darauf hin, daß in allen Metallsalzen bie Base sowohl als die Saure sauerstoffhaltig seien, die Ver= muthung geäußert worben, Solches möge auch wohl für die Salze ber Erben ber Fall sein und die letteren seien mahr= scheinlich Oryde sehr schwer reducirbarer Metalle. Aber in Be= treff der fixen Alkalien sprach sich Lavoisier nicht in demselben Sinne aus, wenn er gleich auch biese als höchst wahrscheinlich zusammengesetzt betrachtete; ich habe S. 210 angegeben, er bezüglich der Bestandtheile dieser Substanzen vermuthete. Um 1790 waren auch von einigen Chemikern Angaben barüber ge-

<sup>\*)</sup> Im November dieses Jahres; Philosophical Transactions f. 1807, p. 1.

macht worden, daß die Reduction verschiedener Erden zu Detallen gelungen sei, aber die in dieser Beziehung vermeintlich erzielten Resultate waren balb nachher als auf Täuschungen beruhend nachgewiesen worden; und als ebenso unrichtig hatten sich Behauptungen erwiesen, welche an bem Ende des vorigen Jahrhunderts von Mehreren bezüglich der Zusammensetzung der Erben und der firen Alkalien aufgestellt worden waren. einen wie die anderen maren noch in ben ersten Jahren unseres Jahrhunderts unzerlegbare Körper, bis H. Davy die Electri= cität als das Agens erkannte, burch bessen Anwendung er die Bestandtheile berselben, zunächst die ber firen Alkalien, von ein= ander scheiben konnte. — Nach fruchtlosen Bersuchen, die letzteren in concentrirter mässeriger Lösung zu zersetzen, ergaben sich ihm Anzeichen einer Zerlegung bes Aetkali's und ber Ausscheibung einer leicht verbrennlichen Substanz aus bemselben, als er biesen Körper geschmolzen ber Einwirkung bes galvani= schen Stroms unterwarf; und bann (im October 1807) gelang ihm die Jolirung des Kaliums und bes Natriums, indem er ben galvanischen Strom auf schwach befeuchtetes Aeptali ober Aegnatron, so daß dieser es zum Schmelzen erhitzte und nun zerlegte, einwirken ließ. In dieser Weise erhielt Davy am negativen Polende der Batterie kleine Metallkügelchen ausge= schieben, die er zu isoliren vermochte, und an welchen er bie Eigenschaften und bas Verhalten ber Alkalimetalle zuerst untersuchte. Von Anfang an \*) betrachtete er biese metallischen Gub= stanzen als die einfacheren, die Alkalien gle die Berbindungen berselben mit Sauerstoff; daß viele Erscheinungen, welche jene neuen Substanzen zeigen, sich auch burch bie Annahme erklaren lassen, sie seien zusammengesetztere: Berbindungen ber Altalien mit Wasserstoff, zog er gleichfalls in Erwägung, aber die erstere Ansicht über die Beziehungen ber Alkalien zu ben aus ihnen zu

<sup>\*)</sup> In der im November 1807 an die A. Gesellschaft zu London gemachten ersten Mittheilung über die Zersetzung der sigen Allalien: Philosophical Transactions f. 1808, p. 1.

erhaltenben Metallen hielt er für die richtigere. Die andere Ansicht fand bald nach bem Bekanntwerben ber Versuchsresultate, pu welchen Davy gekommen, an Gay=Lussac und Thénarb Bertreter \*): ben Forschern, welchen (März 1808) es gelungen war, die Alkalimetalle ohne die Anwendung der galvanischen Batterie (burch Zersetzung ber ätzenben Alkalien mittelst Gisen) und in größeren Mengen, als sie bas von Davy eingeschlagene Berfahren zu gewinnen erlaubte, barzustellen \*\*). Als zweifel= haft, welche dieser Ansichten die wahre sei, konnte es namentlich danach erscheinen, daß in dem der Glühhitze ausgesetzt gewesenen Aettali, welches bisher und zuerst auch von Davy als wasser= frei betrachtet worden war, durch Darcet und Berthollet im Anfange bes Jahres 1808 ein erheblicher Gehalt an Wasser gefunden worden war, welcher ben zur Bildung ber metallischen Substanz nöthigen Wasserstoff liefern könnte; und zu der Un= sicherheit, ob die Alkalimetalle besorybirte ober hydrogenirte Alkalien seien, trug wesentlich noch bei, was man bezüglich ber Bildung einer metallischen Substanz aus dem Ammoniak fand und daß man diese Substanz als zu bem Ammoniak in berselben Beziehung stehend ansah, wie die Metalle aus den firen Alkalien zu den letzteren.

Die Analogie bes flüchtigen Alkali's mit ben fixen war seit lange erkannt; baß bas wasserfreie: bas gassörmige Amsmoniak, als bessen Bestandtheile Berthollet 1785 Stickstoff und Wasserstoff gefunden hatte, so sich mit Säuren zu Salzen vereinige, wie es die wasserfreien Alkalien thun, war etwas dis zu der Zeit der Entbeckungen, welche uns jest beschäftigen, nie Bestrittenes. Nachdem Davy die Metallisirung der sixen Alstalien bewirkt und einen Sauerstoffgehalt in diesen angenommen hatte, mußte es wahrscheinlich sein, daß auch ein dem Ammoniak entsprechendes Metall darzustellen und in dem Ammoniakgas ein

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. LXVI, p. 205; Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 296, 310.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chimie, T. LXV, p. 325; T. LXVI, p. 205.

Sauerstoffgehalt nachzuweisen sein moge. Auf Bersuche gestütt, welche balb als unrichtig nachgewiesen wurden, gab Davy in ber That schon gegen das Ende bes Jahres 1807 an, daß auch bas Ammoniakgas Sauerstoff enthalte. Besseren Erfolg, als bie Bestrebungen, Dies nachzuweisen, hatten die, bas Ammoniak zu metallisiren. Seebeck erhielt im Anfange bes Jahres 1808 aus einem Ammoniaksalz, unabhängig von ihm Berzelius und Pontin aus mässerigem Ammoniak burch die Einwirkung bes galvanischen Stromes unter Anwendung von Quecksilber als negativem Polenbe bas Ammoniumamalgam, unb H. Davy fügte ber Bestätigung ber Bilbung ber letteren Substanz nach diesen Verfahren die Darstellung berselben ohne Mithulfe ber Electricität, mittelst Kaliumamalgams, und eingehenbere Unter= suchung \*) hinzu. Berzelius und Davy waren ber Ansicht, daß die Bilbung bes sich mit dem Quecksilber hier vereinigenben Körpers auf bem Weggeben von Sauerstoff aus bem Ammoniat beruhe; Gay=Lussac und Thenard erkannten bagegen 1809\*\*), daß sie unter Zutreten von Wasserstoff zu bem Ammoniak statthat. Es ist leicht zu begreifen, bag bie Meinungs= verschiedenheiten barüber, in welcher Beziehung bie Alkalien zu ben aus ihnen zu erhaltenben Metallen stehen, fortbauerten, so lange man überzeugt bavon war, baß bie Beziehungen für bie firen Alkalien bieselben seien wie für bas flüchtige Alkali, und bie richtige Erkenntniß nach Einer Seite hin zu einem Trug= schlusse nach ber anberen hin veranlaßte. Ohne baß ich hier bie einzelnen Arbeiten und namentlich bie bie Ginwirkung bes Raliums auf bas Ummoniakgas betreffenben \*\*\*) besprechen konnte, burch welche die Vertreter der verschiedenen Meinungen biese

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1808, p. 353.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chimie, T. LXXIII, p. 197; Recherches physicochimiques, T. I, p. 52.

<sup>\*\*\*)</sup> Gay-Lussac und Thénard: Annales de chimie, T. LXXII, p. 265; T. LXXV, p. 290. Davy: Philosophical Transactions f. 1809, p. 41, 450; f. 1810, p. 16; Annales de chimie, T. LXXV, p. 256, 264, 274.

aufrecht zu erhalten suchten, hebe ich nur hervor, daß zu ber Entwirrung des Knotens wesentlich Gap=Lussac und Thenarb beitrugen, welche an ihrer Ansicht über das Ammonium als eine Wasserstoffverbindung des Ammoniaks festhaltend 1810 bei der Untersuchung, nach welchen Verhältnissen das Kalium und das Natrium sich mit Sauerstoff zu vereinigen vermögen, neue Gründe dafür fanden, daß jene Körper als unzerlegbare und die entsprechenden Alkalien als Oxyde derselben zu betrachten sind\*). Von 1811 an, in welchem Jahre\*\*) die genannten Forscher nochmals die bezüglich der Natur des Kaliums und des Natriums sich entgegenstehenden Ansichten mit einander verslichen und nun ausdrücklich der von Davy aufgestellten den Borzug gaben, wurden diese Alkalimetalle ohne weitere Widersrede der Liste der chemischen Elemente zugetheilt.

Rach der Metallisirung der Alkalien war man auch mit der ber Erben bald bekannt geworben. Daß die letzteren Basen wohl gleichfalls sauerstoffhaltige Verbindungen seien, sprach Davy schon bei ber ersten Mittheilung seiner Versuche über bie Reduction der firen Alkalien 1807 aus, und die von ihm 1808, namentlich nachbem er mit ben in bemselben Jahre von Berzelius und Pontin angestellten Versuchen bekannt geworben war, ausgeführten Reductionen verschiedener Erben burch Einwirkung best galvanischen Stromes auf Verbindungen unter Anwendung von Quecksilber als negativem derselben Polende führten zu bestimmterer Kenntnig ber entsprechenden Erdmetalle, welche Davy aus ben zunächst erhaltenen Amal= gamen isolirte \*\*\*). Die chemische Natur bieser Metalle war we= niger der Gegenstand von Meinungsverschiedenheiten als die der Alkalimetalle, und die Untersuchung ihres Verhaltens schon deßhalb, weil sie bamals nur in sehr geringen Mengen erhalten werben konnten, eine viel beschränktere; mit der allgemeinen

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. LXXV, p. 90.

<sup>\*\*)</sup> Say-Lussac's und Thénard's Recherches physico-chimiques, T. II, p. 215.

<sup>\*\*\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1808, p. 333.

Anerkennung der Alkalimetalle als unzerlegbarer Körper mußte aber auch der letzte Zweifel daran, daß die Erdmetalle gleichfalls solche seien, schwinden.

Lavoisier's Ansicht (vgl. S. 453), bag ber Sauerstoff berjenige Körper sei, welcher in ben Metallsalzen als gemein= samer Bestandtheil ber Base und ber Säure biese vereinigt sein lasse, und daß man wohl Grund habe, zu glauben, baß alle mit großer Verwandtschaft zu Säuren begabten Substanzen sauerstoffhaltig seien, — biese Ansicht schien sich um 1809 in merkwürdiger Weise zu bestätigen: zu ber Zeit, wo es noch unbestritten mar, bag bie Sauren im Allgemeinen sauerstoff= haltig seien, und wo zu bem von Lavoisier erbrachten Rach= weise, daß in den Salzen ber schon früher bekannten Metalle diese mit Sauerstoff vereinigt die mit der Säure verbundene Base bilben, noch die von den meisten Chemikern bereits anerkannte Entbedung gekommen mar, daß eine ganz entsprechenbe Zusammensetzung auch ben Alkali= und ben Erdsalzen und speciell ben in benselben enthaltenen Basen zukomme. Für bas Ammoniak fehlte allerbings genügenber Nachweis bafur, baß auch in seine Zusammensetzung Sauerstoff eingehe; aber die Analogie dieser Base mit ben firen Alkalien ließ boch mehrere Chemiker an bem bereits S. 455 f. besprochenen Glauben festhalten, Sauerstoff musse auch ein Bestandtheil bes Ammoniaks fein; ich habe S. 318 und 320 f. baran erinnert, wie Ber: zelius' früheste Beschäftigung mit ber Ermittelung ber demischen Proportionen die Feststellung bes vermeintlichen Sauerstoff: gehaltes in bem Ammoniak zum Gegenstande hatte. Der Sauerftoff, welcher sich nicht birect in bem flüchtigen Alkali nachweisen ließ, konnte in dem einen ober bem anderen der Körper, welche bie Zerlegung bes Ammoniaks ergab, verborgen fein; ob ber Stickstoff und selbst ob ber Bafferstoff nicht sauerstoffhaltig fei, ob beibe Körper nicht sogar verschiebene Orybationsstufen bes= selben unbekannteu Elementes sein mögen, murbe bamals von ausgezeichneten Forschern ernstlich in Betracht gezogen. Davy sprach 1809 hiervon als von etwas immerhin Möglichem, und

länger als Davy blieb Berzelius, welcher 1810 gleichfalls für den Wasserstoff und den Stickstoff einen Sauerstoffgehalt für wahrscheinlich hielt, bei solchen Vermuthungen. Die Gründe, welche Berzelius 1811 bafür anführen zu können glaubte, daß man beibe Körper als Orybe besselben, als Am= monium bezeichneten Metalles zu betrachten habe, und bie weit= gehenden Folgerungen aus dieser Hypothese sind hier nicht zu besprechen; anzuführen ift aber, daß Berzelius auch nach 1814, ju welcher Zeit er selbst die chemische Ginfachheit bes Wasserstoffs als bewiesen ansah, baran festhielt, daß ber Stickstoff Sauerstoff enthalte\*). Namentlich bie Erwägung, daß für gewisse basische Salze ber Salpetersäure sich zwischen ben Sauerstoffgehalten ber Base und der Saure bei Anerkennung des Stickstoffs als eines einfachen Körpers nicht solche einfache Verhältnisse herausstellen, wie sie Berzelius bamals als allgemein statthabende betrachtete, ließ ihn einen größeren Gehalt an Sauerstoff in ber Salpeter= saure, als ber neben bem Stickstoff nachgewiesene war, b. h. einen Sauerstoffgehalt bes Stickstoffs selbst als mit ziemlicher Sicherheit angezeigt ansehen; und geradezu glaubte er behaupten m können, daß die Zusammengesetheit des Stickstoffs mehr, als etwa nur eine Hypothese: daß sie, wenn man die Lehre von den bestimmten Proportionen anerkenne, eine beinahe bewiesene Wahrheit sei. Die Anwendung der bezüglich der Ver= binbungsverhältnisse ber Körper erkannten Regelmäßigkeiten auf Sticktoffverbindungen schien Berzelius jest zu ergeben, bag in 1 Vol. Ammoniakgas 1/4 Vol. Sauerstoffgas enthalten sein musse, b. h. in einer gewissen Menge Ammoniak eben so viel Sauerstoff wie in einer äquivalenten Menge Rali. Bei biefer Anficht über die Zusammengesettheit bes Stickstoffs aus einem unbekannten Elemente, bem Nitricum, und Sauerstoff beharrte Berzelius bann noch mährend mehrerer Jahre, obgleich er mit ihr nun fast allein stand; wie er ihr bei seinen Untersuchungen über die bestimmten Proportionen 1814 und 1818

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XLVI, S. 148 ff.

Ausbruck gab, habe ich S. 367 f. und S. 376 angeführt und am letteren Orte auch, wie er ihr die damals schon allgemeiner angenommene und jetzt noch gültige zur Seite stellte, zu welcher boch auch er sich von 1820 an als der vorzuziehenden bekannte.

In einer ganz anberen Richtung, als burch bie Annahme eines Sauerstoffgehaltes in bem Ammoniat, mar inbessen schon einige Jahre vor ber Zeit, zu welcher Berzelius diese An= nahme fallen ließ, versucht worben, bie Analogie zwischen ben durch die fixen Alkalien einerseits und durch das Ammoniak andererseits gebilbeten Berbindungen aufrecht zu erhalten; und im Anschluß an bas Vorhergebende mögen hier einige Angaben barüber stehen, wie bie spater herrschende Betrachtungsweise in bie Chemie eingeführt murbe und in ihr festen Fuß gewann. Ampere besprach 1816\*), baß bie Schwierigkeiten, welche fich einer Auffassung ber einen und ber anderen Berbindungen als analoger entgegenstellen, verschwinden, wenn man annehme, baß bie in bem Ammoniumanialgam enthaltene, aus 4 Bol. Baffer= stoffgas auf 1 Vol. Stickstoffgas bestehende Substanz, obgleich zusammengesett, sich boch bezüglich ber Bilbung von Berbinbungen den unzerlegbaren Alkalimetallen entsprechend verhalte, und wenn man Dem gemäß die Bereinigung von 1 Bol. Ammoniakgas mit 1/2 Vol. Wasserbampf wie ein Oryd jener Substanz, Berbindung von 1 Vol. Ammoniakgas mit 1/2 Vol. Schwefel= wasserstoff ober 1 Vol. Chlorwasserstoff als das Sulfür ober bas Chlorur jenes zusammengesetten Metalles betrachte. später bieser Anschauungsweise geschenkte Beachtung wurde ihr zunächst nach ber Aufstellung berselben noch nicht zu Theil. Reine Bezugnahme auf sie finbet sich in Mitscherlich's Untersuchungen über ben Isomorphismus, welche 1820 (vgl. S. 414) bekannt wurden; hier begegnet man noch ber Ansicht, in bem Ammoniat resp. in bem Stickstoff stede ein Sauerstoffgehalt; und was Mitscherlich über den Wassergehalt ber mit Kali= salzen isomorphen Ammoniaksalze zu finden glaubte, widersprach

<sup>\*)</sup> Annales de chimie et de physique, T. II, p. 16.

gerabezu Dem, was aus Ampere's Betrachtungsweise zu fol= gern gewesen wäre: bem Kali sei eine äquivalente Menge Ammoniak mit so viel Wasser, daß der Sauerstoffgehalt des letteren bem bes Kali's gleichkommt, als Oryb vergleichbar. Mitscherlich schloß bamals aus seinen Analysen ber mit Kali= verbindungen isomorphen Ammoniakverbindungen, einer gewissen Quantität Kali in ben ersteren entspreche in ben letteren eine äquivalente Menge Ammoniak und so viel Wasser, baß ber Behalt an Sauerstoff in bem letteren bas Doppelte von bem Sauerstoffgehalte bes Kali's betrage. Noch 1830\*) hielt Mitscherlich Dies für erwiesen; aber 1833 \*\*) berichtigte er selbst den Frrthum, und bamit war die, nun vorzugsweise von Berzelius consequent burchgeführte Anwendung ber neueren Ammoniumtheorie ermöglicht, welcher lettere Chemiker sich schon vorher bafür ausgesprochen hatte, daß man den Salmiak als Chlorammonium aufzufassen habe. — Neben ber Betrachtung bes Ammoniaks als einer einfachsten (nähere Bestandtheile nicht enthaltenben) Berbinbung erhielt sich bann auch die des Am= moniums als eines eben solchen in die Zusammensetzung ber s. g. Ammoniaksalze eingehenden Bestandtheiles überwiegend, auch als Kane 1838\*\*\*) sich bahin aussprach, man habe bas Ammoniak und bas Ammonium anzusehen als bestehend aus Basserstoff und Amid (ber Atomgruppe, beren jett noch für sie beibehaltene Bezeichnung zuerst in bem einer organischen Ver= bindung, bem Oramid, gegebenen Namen vorkam, bann in ben für ähnliche Substanzen gewählten Benennungen sich wieber= jand, und für diese Atomgruppe als einen durch besondere Be= zeichnung zu unterscheibenben näheren Bestandtheil einer grö=

<sup>\*)</sup> Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie, Bb. XVIII, E. 168.

<sup>\*\*)</sup> Berzelius' Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Bissenschaften, XIII. Jahrgang, S. 133.

Annalen der Pharmacie, Bb. XXVI, S. 201; Poggendorff's Annalen der Physik und Chemie, Bb. XLIV, S. 462; aussührlicher (1889) in Annales de chimie et de physique, T. LXXII, p. 337.

ßeren Anzahl von Verbindungen von Berzelius 1832 gebraucht wurde).

Derselbe Forscher, welchem um 1809 bie Lavoisier'iche Lehre von der Zusammensetzung der Salze: daß diese neben sauerstoffhaltiger Säure als bem einen Bestandtheil sauerstoff= haltige Base als ben anderen enthalten, solche Bestätigung und Ausbehnung zu verbanken schien; — berselbe Forscher suchte bald nachher, und wiederum mit Erfolg, geltend zu machen, daß jene Lehre und die von Lavoisier bezüglich ber Zusammensetzung ber Säuren aufgestellte minbestens für eine gewisse Anzahl von Salzen und Säuren nicht mehr anzuerkennen seien. Dem Nachweise, daß bis bahin als unzerlegbar geltenbe Körper: bie firen Alkalien, zusammengesetzt und welche ihre Bestandtheile seien, ließ S. Davy bie Beweisführung folgen, bag eine Gubstanz, welche man bis bahin als zusammengesetzt angesehen hatte und bezüglich beren Ginen Bestandtheiles wenigstens man keinen Zweifel hegte: daß das Chlor als ein unzerlegbarer Körper zu betrachten sei.

Ich habe S. 79 ber Entbeckung Scheele's gebacht, wie bie seit lange bekannte Salzsäure in die von ihm als bephlogistisirte Salzsäure, später als Chlor bezeichnete Substanz überzuführen sei; S. 176 ff. ber Aufstellung ber Lehre Lavoisier's, baß Sauerstoff in die Zusammensetzung aller Sauren eingehe, und S. 306 f. ber Beibehaltung dieser Ansicht auch für bie Salzfäure, und ber bamit nun verknupften, bag bas Chlor eine höhere Orybationsstufe bes Rabicals ber Salzsäure als bie lettere: baß es orybirte Salzfäure sei, mährenb bes ersten Decenniums unseres Jahrhunderts. Ich habe am letteren Orte angegeben, baß zu biesen vermeintlichen Orybationsstufen eines für sich nicht barstellbaren Glementes burch Berthollet's Arbeiten eine noch höhere: bie überorybirte Salzsaure (Chlorfaure) gekommen mar, und auch, daß bie 1800 burch 28. Denry beobachtete Ausscheibung von Wasserstoff aus bem Eglesauregas bei bem Durchichlagen electrischer Funken als barauf beruhend

gebeutet wurde, in biesem letteren Gase sei noch eine gewisse Menge Wasser chemisch gebunden enthalten. Als eine chemische Berbindung der für sich nicht wasserfrei barstellbaren Salzsäure mit Wasser galt jest das Salzsäuregas, und bazu, diese Vorstellung in allgemeinere Aufnahme kommen zu lassen, trug na= mentlich Berthollet bei, welcher 1803 als einen Beweiß für ben Wassergehalt bes Salzsäuregases betrachtete, daß Zuführung von Wasser zu einem schon länger erhitzten Gemische von Schwefel= saure und Rochsalz reichlichere Entwickelung bieses Gases ver= anlasse. Damals war ber vermeintliche Wassergehalt bes Salz= säuregases noch nicht bestimmt; 1806 aber beschrieb Berthollet Bersuche, bei welchen die Gewichte von (für masserfrei gehaltenem) Aețfali ober Baryt und ber zur Neutralisation nöthigen Salz= säure mit bem bes entstehenben salzsauren Salzes verglichen wurden, und er meinte bamals, bas Salzsäuregas musse mehr als die Halfte seines Gewichtes an chemisch gebundenem Wasser Der Sauerstoffgehalt ber masserfreien Salzsäure mar nur barauf hin angenommen, daß Sauerstoff ein Bestandtheil aller ober boch aller stärkeren Säuren sei; daß aber die s. g. orybirte Salzsäure eine weitere Menge Sauerstoff enthalte, schien immerhin noch nach Berthollet's älteren (1785 und 1786 ausgeführten) Untersuchungen baburch bewiesen, daß sie Metalle zu Oryben umwanbele, welche in die Zusammensetzung ber ent= stehenden salzsauren Salze eingehen, und außerbem baburch, baß die orybirte Salzsäure in mässeriger Lösung bei Einwirkung bes kichtes sich zu Sauerstoff und Salzsäure spalte.

So war die um 1808 bezüglich der Salzsäure und der von ihr sich ableitenden Substanzen herrschende Lehre. Auch H. Davy glaubte an sie. 1807 bei seiner ersten Mittheilung über die Reduction der Alkalien meinte er\*), der Annahme eines Sauersstoffgehaltes in der Salzsäure wie in anderen noch unzerlegten Säuren neue Stützen geben und die Abscheidung des Radicals der Salzsäure durch die electrochemische Zersetzung von Verbinds

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1808, p. 43.

ungen berselben in Aussicht stellen zu können. Als er 1808\*) bei ber Einwirkung von Kalium auf möglichst getrocknetes Salzsäuregas Wasserstoff frei werben und bas bamals noch als salzsaures Kali bezeichnete Salz sich bilben sah, zweifelte er nicht baran, daß die Salzsäure eine Sauerstoffsäure, als maffer= freie Saure in bem so eben genannten Salze mit Kali vereinigt, im Salzsäuregas mit einer gewissen Menge Wasser verbunben sei, bessen Sauerstoffgehalt bafür hinreiche, mit bem Kalium bie zur Neutralisation ber vorhandenen masserfreien Saure nothige Menge Rali zu bilben; und zu anderen Resultaten tam er auch nicht bei ber in bemselben Jahre \*\*) vorgenommenen Wieberholung und Ausbehnung seiner Versuche, wo er vergebens be= müht war, die Salzsäure aus Verbindungen, in welchen sie enthalten sein sollte, wasserfrei zu gewinnen, und wo ihm eine Bersetzung solcher Verbindungen nur bann gelang, wenn Baffer zugegen war. In dem Frühjahre 1809 — in einer Abhand= lung, welche außer anberen Versuchen zur Zerlegung einiger Rörper auch solche über Rohle kennen lehrte und namentlich, baß Rohle, wenn erst masserstofffrei, bei stärkstem Glüben berselben in orydirt=salzsaurem Gas auf dieses nicht einwirkt formulirte er bei ber Mittheilung neuer Untersuchungen über bie Salzsäure \*\*\*) bie von ihm erhaltenen Resultate etwas anders: die bisher über bie Beziehung zwischen ber Salzsäure und der orydirten Salzfäure gehegten Vorstellungen seien nicht bie richtigen; ergeben habe sich vielmehr, baß bas Salgfauregas aus einer für sich noch nicht bargestellten Gubstanz unb Baffer, bie orybirte Salzsäure aus berselben, aber masserfreien Substanz und Sauerstoff bestehe, und daß alle Orybationen in dem Salzsäuregas nur burch ben Sauerstoff bes in bemselben enthaltenen Wassers, alle in der orydirten Salzsaure nur burch ben in ihr mit ber unbekannten Substanz vereinigten Sauerstoff

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1808, p. 843.

<sup>\*\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1809, p. 91.

<sup>\*\*\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1809, p. 468.

bewirkt werben, in beiben Fällen unter Bereinigung dieser Substanz mit dem entstehenden orydirten Körper. Bon allen zu ber Classe der Säuren gehörigen Substanzen scheine die in dem Salzsäuregas enthaltene die mit der größten Verbindungskraft ausgestattete zu sein; auch erneute Versuche, diese Substanz zu isoliren oder zu zersetzen, waren erfolglos. Darüber, ob und wie diese Substanz zusammengesetzt sein möge, und namentlich von einem Sanerstossgehalte derselben sprach jetzt Davy nicht mehr, und auch nicht in einer gegen das Ende des Jahres 1809 gemachten Mittheilung\*), in welcher er aber noch an der Ansicht sessthielt, das Wasser ein Bestandtheil des Salzsäuregases sei.

In dieser letten Mittheilung konnte sich Davy bereits barauf beziehen, daß die Zusammengesetheit des Salzfäuregases aus einer unbekannten Substanz und Wasser auch burch bie Forschungen von Gay=Lussac und Thénard bestätigt worden Bei der, im Januar 1809 gemachten Mittheilung ihrer lei Untersuchungen über die Flußsäure \*\*) hatten diese Chemiker auch angegeben, das Salzfäuregas enthalte wirklich chemisch ge= bundenes Wasser, wie Dies Henry und Berthollet zuerst gezeigt hatten, und dieses Wasser, bessen Menge ben vierten Theil von bem Gewichte bes Salzfäuregases betrage, lasse sich durch Ueberleiten des letzteren über erhitztes Bleioryd zur Aus= Bei vollständiger Zersetzung bes in bem schung bringen. Salzsäuregas enthaltenen Wassers burch ein Metall entitehe gerade so viel Oryb, daß bieses mit ber vorhandenen Gaure ein salzsaures Salz bilbe. Say-Lussac und Thénard, welche bieses Verhalten bes Salzsäuregases schwer erklärbar fanden, warfen die Frage auf, ob es nicht möglich sei, daß in diesem Gas Sauerstoff und Wasserstoff enthalten seien, ohne barin bereits zu Wasser vereinigt zu sein, aber sie ließen diese Frage unbeantwortet. Noch constatirten sie, wie auch Davy

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1810, p. 67.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chimie, T. LXIX, p. 207; Mémoires de physique et de chimie de la Société d'Arcueil, T. II, p. 320.

es gethan hatte, daß aus salzsauren Salzen die Saure bei Abwesenheit von Wasser burch Säuren nicht ausgetrieben werben kann. — Schon in bem Februar 1809 konnten Gay=Lussac und Thénard weiter gehende Untersuchungen über die Ratur und die Eigenschaften ber Salzsäure und ber orybirten Salzsäure mittheilen\*). Die Menge bes Wassers, welches in bem Salzfäuregas enthalten sei, bestimmten sie jest noch genauer und nach verschiebenen Verfahren. Sie fanden, bag bas Gas ber orybirten Salzfäure sich mit einem gleichen Bolume Basserstoff: gas zu Salzsäuregas ohne Wasserausscheibung vereinigt, sie entbeckten die Einleitung dieser Vereinigung burch bas Licht und durch einen erhitzten Körper. Fruchtlos maren ihre Bersuche, aus ber masserfreien orybirten Salzsäure burch Entzieh= ung von Sauerstoff masserfreie Salzsäure zu erhalten; selbst stärkst glühenbe Rohle war, wenn frei von Wasserstoff, Einwirkung auf die orydirte Salzsäure. Da wurde es ihnen wahrscheinlich, daß an dem Freiwerden von Salzsäure und Sauerstoff aus ber orybirten Salzsäure in mässeriger Lösung berselben unter Einfluß bes Lichtes bas Wasser einen wesent= lichen Antheil habe, und biese vermeintliche Zersetzung ber orybirten Salzsäure gelang ihnen jest auch burch starkes Erhipen berselben bei Gegenwart von Wasser. Bei Mitwirkung von Wasser zeigten sich auch solche Zersetzungen salzsaurer Salze unter Freimachen ber Saure aus ben letteren als ausführbar, welche bei Abwesenheit von Wasser resultatlos geblieben waren. Eine von ber bisher gehegten ganz verschiedene Vorstellung muffe man sich von der Constitution bes orydirt = salzsauren Gases machen, meinten jest Gap=Lussac und Thenarb; bisber habe man biesen Körper als einen ber leichtest zersetharen betrachtet, aber im Gegentheil ergebe sich, baß er ber Einwirkung der kräftigsten Agentien widerstehe und daß sich aus ihm die Salzsäure als Gas nur mittelst Wasser ober Wasserstoff erhalten lasse, welche Saure im freien Zustande nur in Berbindung mit

<sup>\*)</sup> Mémoires — — de la Société d'Arcueil, T. II, p. 339.

Wasser existiren könne. Danach, daß das oxydirt-salzsaure Gas selbst durch Kohle nicht zersett werde, wie nach den anderen jest mitgetheilten Thatsachen könne man vermuthen — so schlossen Gap=Lussac und Thenard ihre Abhandlung —, daß dieses Gas ein einfacher Körper sei; sein Verhalten erkläre sich ziem= lich gut nach dieser Hypothese, aber diese wollten sie doch nicht zu vertheibigen suchen, weil es ihnen scheine, daß es sich noch besser erklären lasse, wenn man die oxydirte Salzsäure als einen zusammengesetzten Körper betrachte.

Mit dieser Abhandlung, in welcher so viele Resultate mit= getheilt waren, die mit den von ihm selbst erhaltenen überein= stimmten, und eine neue Ibee bezüglich der Natur der s. g. orybirten Salzsäure ausgesprochen, wenn gleich noch nicht als die richtigere betrachtet war, — mit dieser Abhandlung war h. Davy bekannt, als er im Juli 1810 ber R. Gesellschaft zu London seine "Untersuchungen über die orydirte Salzsäure, beren Natur und Verbinbungen, und über die Elemente der Salzsäure\*\*) vorlegte. Er gab hier zunächst eine Uebersicht der verschiedenen Ansichten über die Salzsäure und die orybirte Von ber (keineswegs ganz zutreffenben) Annahme ausgehend, daß für den Entdecker der letteren Substanz, Scheele, Phlogiston basselbe bebeutet habe, was nachher als Wasserstoff bezeichnet wurde, stellte er als Scheele's Ansicht hin, daß die von Diesem bephlogistisirte Salzsäure genannte Substanz sich von ber gewöhnlichen Salzsäure durch Entziehung von Wasser= stoff aus der letteren ableite und daß die gewöhnliche Salzsäure eine Berbindung der bephlogistisirten mit Wasserstoff sei; Berthollet's Arbeiten hatten bann an die Stelle dieser Ansicht die seitbem herrschende gesett, nach welcher die früher als de= phlogistifirte Salzsäure benannte Substanz vielmehr aus gewöhn= licher Salzsäure und Sauerstoff zusammengesetzt wäre; und nach Erinnerung an die Arbeiten, durch welche Wasser als Bestand= theil bes Salzsäuregases und die Nothwendigkeit dieses Wasser=

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1810, p. 231.

gehaltes für bas Bestehen ber Salzsäure im freien Zustand an= gezeigt worden sei, namentlich auch an seine eigenen und an die von Gan=Lussac und Thénard, gab er als die von den Letteren gezogene allgemeine Schlußfolgerung an, daß bas Salzsäuregas etwa ein Viertheil seines Gewichtes an Wasser enthalte und daß die orydirte Salzsäure durch keine anderen Körper als durch Wasserstoff ober solche, welche mit ihr ternäre Berbindungen bilben können, zersethar fei. Als berartige, neben bem Rabical ber Salzsäure noch Sauerstoff und ein brittes Element enthaltenbe Verbindungen waren nämlich die durch Einwirkung unzerlegbarer Körper wie Metalle, Phosphor u. a. auf orybirte Salzsäure resultirenden betrachtet worden. bie orybirte Salzsäure nicht burch weißglühenbe Kohle zerset werbe, habe ihn an bem Sauerstoffgehalte ber ersteren zweifeln lassen und ihn zu genauerer Untersuchung, ob bieser Sauerstoff= gehalt nachweisbar sei, veranlaßt. Davy beschrieb nun Bersuche, aus solchen vermeintlich ternaren Berbindungen, wie sie so eben besprochen wurben, - aus ben nachher als Zinnchlorib, Phosphorsuperchlorib u. a. bezeichneten — eine unzweiselhaft sauerstoffhaltige Substanz durch Einwirkung sauerstofffreier Agentien abzuscheiben; alle biese Versuche maren erfolglos, ebenso wie die in gleicher Absicht mit orybirter Salzsäure an= Davy bestätigte, daß orybirte Salzsäure sich mit Wasserstoff ohne Ausscheibung von Wasser zu Salzsäuregas vereinigt; aber gerabe in Anwendung bieses Resultates auf die Versuche, welche Gay=Lussac und Thenard zum Rachweise bafür mitgetheilt hatten, bag in den Fällen, wo aus orybirter Salzsäure anscheinend Sauerstoff frei gemacht wird und Salzfaure zum Vorscheine kommt, Wasser anwesend ist, zog Davy bie Schluffolgerung als eine taum zu vermeibenbe, bag ber in biesen Fällen freiwerbende Sauerstoff von ber Zersetzung bes Waffers herstamme und bag also auch bie Borstellung, in Salz= fauregas fei Waffer enthalten, eine gang hypothetische und nur auf die unbewiesene Annahme, Sauerstoff fei ein Bestandtheil ber s. g. orybirten Salzsäure, gegrünbete sei. Auch bas Auf-

treten von Wasser bei ber Einwirkung von Salzsäuregas auf Oryde lasse sich als auf einer Bildung besselben aus bem Wasserstoff des ersteren und dem Sauerstoff der letzteren beruhend er= Maren, wie auch von Gan=Lussac und Thénard in ber Aeußerung, daß man die orydirte Salzsäure als einen einfacheu Körper betrachten könne, anerkannt sei. Für die Bilbung von Salzsäuregas aus s. g. orybirter Salzsäure und Wasserstoff, für das Freiwerden von Wasserstoff aus Salzsäuregas bei ber Einwirkung von Metallen auf das lettere unter Bilbung eben solcher Verbindungen, wie sie durch Verbrennung der Metalle in s. g. orybirt=salzsaurem Gas entstehen, sei bie Scheele'sche Ansicht über die Natur der s. g. orydirten Salzsäure und ber Salzsäure als ein Ausbruck bes Thatsächlichen zu betrachten, während die von den französischen Chemikern angenommene An= sicht, welche bis zu näherer Prüfung so schön und befriedigend zu sein scheine, bei dem bermaligen Stande des Wissens auf hypothetischer Grundlage beruhe; auch nach ber ersteren Ansicht lasse sich bas Verhalten jener Metallverbindungen zu Wasser, und daß unter Zersetzung des letteren Salzsäure und Metallorybe entstehen, leicht erklären. Gin Sauerstoffgehalt bes s. g. orybirt-salzsauren Gases sei nicht nothwendig wegen des Ver= mögens bes letteren, Verbrennungen zu bewirken, anzunehmen, benn auch sonst noch seien Fälle bekannt, in welchen sich Körper unter Erglühen vereinigen, ohne daß dabei Sauerstoff in Ber= bindung eingeht, und auch nicht wegen der Analogie, welche die aus orybirter Salzsäure und Metallen sich bilbenben Verbind= ungen mit sauerstoffhaltigen Salzen zeigen; daß bei ber Ginwirkung von Metallen auf Salzsäuregas so viel Wasserstoff frei wirb, als einer Zersetzung etwa vorhandenen Wassers ent= sprache, beweise auch nicht, daß Wasser wirklich in jenem Gas Andererseits sei ein Sauerstoffgehalt bes s. g. enthalten sei. orybirt-salzsauren Gases in keiner Art birect nachzuweisen, auch nicht in Verbindungen besselben mit Metallen, mit Schwefel und Phosphor; vergeblich versuchte Davy nochmals unter An= wendung der stärksten galvanischen Apparate, burch Bersetzung

einer ober ber anderen solchen Verbindung ein Anzeichen eines Sauerstoffgehaltes in ihr zu erhalten. Nach ber Besprechung, baß bie s. g. überorybirt-salzsauren Salze als ternäre Berbind= ungen von Metall, Sauerstoff und orydirter Salzsäure auf= zufassen seien, ging Davy nun specieller barauf ein, mas be: züglich ber Natur ber letzteren und ihrer Verbindungen zu fol= gern sei. Er hob hervor, daß die s. g. orydirte Salzsäure ihrem Verhalten nach kaum zu ben Säuren zu rechnen sei, baß fie fich eher dem Sauerstoff an die Seite stelle und daß sie sich als ein eigenthumliches saurebildendes Element betrachten lasse, welches sich mit Wasserstoff zu einer Säure, und ebenso mit Phosphor, Metallen u. a. zu Verbindungen, welche Sauerstoffverbindungen vergleichbar seien, vereinigen konne: als ein Glement, welches sich so wie Sauerstoff in hohem Grabe electronegativ verhalte. Das war die Ansicht, zu welcher als der wahrscheinlichsten Davy jest kam; es erschien mir als angemessen, etwas ausführlicher ersehen zu lassen, wie er diese Ansicht aufstellte und zu begründen suchte, aber ich brauche nicht weiter auf die Erörterung einzugehen, welche er an sie in der jest besprochenen Abhandlung bezüglich einzelner Verbindungen und Processe anknupfte. — Bu ausführlicherer Besprechung veranlagt mich auch nicht die von Davy der R. Gesellschaft zu Loudon im Rovember 1810 mitgetheilte Arbeit über einige Verbindungen der orpbirten Salzfäure und bes Sauerstoffs \*), in welcher bie Probucte ber Vereinigung bes einen und bes anberen biefer Körper mit ben Metallen ber Alkalien und ber Erben untersucht und verglichen, alle Resultate als einfach nach ber vorher bargelegten Ansicht zu beutend befunden und nochmals die für sie sprechenden Grunde zusammengestellt murben. An bem Schlusse biefer Mittheilung sprach sich Davy barüber aus, bag bem bisher als orybirte Salzsäure bezeichneten Körper — von welchem es nicht nachgewiesen sei, daß er Sauerstoff enthalte, und ber keine Salzfaure enthalten könne — eine geeignetere Benennung beizulegen

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1811, p. 1.

sei, und er schlug bafür das Wort Chlorine vor; doch behielt er selbst noch die ältere Nomenclatur in der im Februar 1811 vorgelegten Abhandlung über eine (die von ihm als Euchlorine bezeichnete) Verbindung des orydirt-salzsauren Gases mit Sauersstoff\*) bei.

Dany's in jener Zeit bereits so hoch stehenbe Autorität ließ die von ihm für das Chlor, die Salzsäure und die anderen von dem ersteren sich ableitenden Verbindungen als die richtigere betrachtete Ansicht von vielen Chemikern alsbalb angenommen Aber auch der Widerspruch mehrerer, und darunter ausgezeichnetster Chemiker fehlte nicht. In verschiebener Weise suchte bieser Wiberspruch und das Beharren bei ber früher all= gemein angenommenen Vorstellung bezüglich ber Natur jener Körper sich Geltung zu verschaffen: entweder durch Beibringung solcher Beweise für den Sauerstoffgehalt des Chlors, wie sie Davy vermißt hatte, wie er und wie Gay= Lussac und Thenard sie aufzufinden vergeblich bemüht gewesen waren; ober bei bem Zugeständnisse, daß alles Thatsächliche sich auch nach der neuen Ansicht deuten lasse, durch Beweisführung, daß die ältere Ansicht eine genügende und eine dem in der Chemie sonst Erkannten besser entsprechende sei.

Ich kann mich sehr kurz fassen bezüglich ber Versuche, burch welche Einzelne ben experimentalen Nachweis dafür geben zu können glaubten, daß die von Davy vertheidigte Theorie unstichtig sei; kaum bedarf es der Erwähnung, daß allen in diesem Sinne gemachten Angaben ein Jrrthum zu Grunde lag. Es erregte noch Aufsehen, als 1811 Wurray behauptete, bei der Detonation von Chlorgas mit Kohlenoryd und Wasserstoffgas bilbe sich Kohlensäure, bei der Einwirkung von Chlor auf Schweselwasserstoff eine Säure des Schwesels u. s. w., und bei der Widerlegung dieser und ähnlicher Täuschungen durch H. Davy und seinen Bruder J. Davy kam für die Wissenschaft noch einiges Erhebliche (so die Entdeckung des Chlorkohlenoryds)

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1811, p. 155.

heraus; aber bas Hinausziehen ber hierburch veranlaßten Dis= cussionen, von welchem Einstusse dieselben auch für die Ent= scheidung fast aller englischen Chemiker zu Gunsten der neuen Lehre waren, ist hier nicht zu verfolgen und auf andere der= artige Angaben ist hier gar nicht einzugehen. Ernstlicher schienen zuerst der Annahme dieser Lehre die Bedenken entgegenzustehen, welche in der anderen Richtung von hervorragenden Repräsen= tanten der Chemie ausgesprochen wurden.

Die von ihnen schon vorher erwähnte Möglichkeit, alle bie Salzsäure und die s. g. orydirte Salzsäure betreffenden That: sachen unter Annahme, daß ber lettere Körper ein demisch einfacher sei, zu erklären, hoben Gay=Lussac und Thenarb wiederum hervor, als sie 1811\*) ihre bis dahin fortgesetzten Untersuchungen zusammenstellten: namentlich ihre Bersuche barüber, ob Wasser für bas Bestehen ber Salzsäure im freien Bustande nothwendig sei, wie viel Wasser bas Salzfäuregas bann enthalte, und über bas Verhalten bes orybirt-salzsauren Gases gegen verschiebene Substanzen. Die Deutung ihrer Bersuche gaben sie zunächst noch unter Beibehaltung ihrer früheren Ansicht; aber baran erinnernd, baß sie schon 1809 bie Vermuthung als eine zulässige ausgesprochen hätten, bas s.g. orpbirt-salzsaure -Gas möge ein einfacher Körper sein, und baß bie Anwendung bieser Vermuthung für eine andere Deutung bamit allen Che= mitern geboten gewesen sei, gaben sie biese lettere, von Davy bereits bargelegte, nun auch selbst und ausführlich. gleichung ber Erklärungen ber Thatsachen, welche sie als bie nach Davy's Urtheil michtigsten von jebem ber beiben Stand= punkte aus am Eingehenbsten betrachteten, lasse erseben, biese Thatsachen wie-alle sonst bekannten sich nach ber einen und nach der anderen Theorie gleich gut erklären lassen, und bie Frage, ob die s. g. orydirte Salzsäure etwas Zusammengesettes ober etwas Einfaches sei, bleibe noch eben so ungelöft, wie sie es bei dem ersten Aufwerfen derselben zwei Jahre vor:

<sup>\*)</sup> Recherches physico-chimiques, T. II, p. 93, 155.

her gewesen sei. Wie bamals gaben sie auch jetzt noch ber al= teren Theorie den Vorzug, darauf gestützt, daß diese den Ana= logien besser entspreche, ben bisher als salzsaure Salze bezeich= neten Verbindungen noch neben den anderen sauerstoffhaltigen Salzen als ähnlich zusammengesetzten ihre Stelle anweise, ben wasserfreien salzsauren Salzen keine andere Constitution beilege als ben in Wasser gelösten, für welche Lösungen man boch an= zunehmen habe, daß sie Säure und Metallorybe enthalten. Was bie neue Theorie lehre, sei möglich, aber nicht wahrscheinlich; sie wollten dieselbe nicht verwerfen, boch scheine ihnen die ältere noch ben Vorzug zu verdienen; unbeantwortet bleibe aber bann noch die Frage, ob das Salzsäuregas, wenn es aus einem un= bekannten Körper, Sauerstoff und Wasserstoff zusammengesetzt sei, diesen letteren in der Form von Wasser in sich enthalte ober nicht, — eine Frage, welche mit ber nach ber Constitution ber Salze: ob in benselben Säuren und Orybe als gesonderte Bestandtheile existiren ober nicht, zusammenfalle und strenge ge= nommen unlösbar sei. — Auch Berthollet gab sein Urtheil 1811\*) in solchem Sinne ab, und meinte mit Rücksicht auf die Analogie in bem Verhalten bes Salzfäuregases und anberer Säurehydrate, in dem der von der Salzsäure mit Basen ge= bilbeten Berbindungen und anderer sauerstoffhaltiger Salze, die ältere Hypothese sei um der Einheit bes chemischen Systemes willen in biesem beizubehalten, selbst wenn die Wahrscheinlichkeit, welche man ihr zuzugestehen habe, eine kleinere wäre. — Aber auch in Frankreich waren Mehrere icon fruhe Davy's Unsicht, bie neue Lehre sei ein so viel einfacherer Ausbruck bes that= sachlich Gefundenen, die ältere Lehre mache so viel unbewiesene Annahmen nothwendig, daß die letztere gegen die erstere auf= zugeben sei. Ampere sprach sich als ein Anhänger bieser An= sicht bereits 1810, gestützt auf die von Gan=Lussac unb Thénard über bie Flußsäure und beren Verbindungen geführten Untersuchungen, an Davy bafür aus, bag eine ähn-

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. LXXX, p. 124, 138.

liche Betrachtungsweise, wie die von dem Letzteren für die Salzsäure und die von ihr sich ableitenden Substanzen als die rich= tigere hingestellte, auch für die ersteren Körper anzunehmen sei; Davy selbst gab dann 1813 und 1814 durch neue Versuche über die Fluorverbindungen dieser von ihm getheilten Auffassung der Constitution derselben weitere Unterstützung. — Als über das 1811 von Courtois aufgefundene Jod die ersten eingehenderen Untersuchungen mitgetheilt wurden, erkannten die mit der Erforschung dieser Substanz beschäftigten Chemiker dieselbe alsbald als eine bem Chlor analoge. Gan=Lussac au= ßerte sich im Dezember 1813 dahin, bezüglich ber Natur bes neuen Körpers lassen sich, wie bezüglich ber des Chlors, zwei Vorstellungen machen: entweder, daß derselbe ein einfacher ober daß er eine Sauerstoffverbindung sei; die erstere sei ihm nach seinen Versuchen die wahrscheinlichere und damit gewinne auch die Ansicht, daß das Chlor ein einfacher Körper sei, an Wahr: scheinlichkeit. H. Davy urtheilte um bieselbe Zeit, Alles spreche dafür, daß man den neuen Körper als einen unzersetharen zu betrachten habe, und rascher, als er noch kurz vorher zu hoffen gewagt, vergrößere sich die Zahl solcher Substanzen, welche mit bem Sauerstoff, dem Chlor und bem Fluor zusammengehören. Auch Bauquelin, welcher noch ber Begründung und dann der Entwickelung der Ansicht, daß die s. g. dephlogistisirte Salzfäure eine höhere Oxydationsstufe besselben Glementes wie die gewöhnliche sei, so nahe gestanden hatte, erkannte bald nachher an, alle mit dem Jod angestellten Versuche scheinen zu beweisen, baß es sauerstofffrei sei, und Dies musse auch bazu veranlassen, die Voraussetzung eines Sauerstoffgehaltes im Chlor aufzugeben und rückhaltlos Davy's Meinung über basselbe zuzustimmen. In dem Sommer 1814, bei der Veröffentlichung feiner um= fassenden Arbeit über das Jod\*) betrachtete Gan=Lussac dieses nur noch als einen einfachen Körper, welcher hauptsächlich mit dem Schwefel und mit dem Chlor Analogie zeige und auch

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XCI, p. 5.

auf die Natur des letzteren ein neues Licht werfe. innerte hier noch einmal an die von ihm und Thénard zu= erst 1809, auf Grund ihrer Versuche ausgesprochene Möglichkeit, die s. g. orydirte Salzfäure als einen einfachen Körper zu betrachten; aber als etwas so Außerorbentliches sei die Aufstellung bieser Ansicht erschienen, daß Berthollet sie nur mit größter Zurückhaltung vorzubringen veranlaßt habe, und beschalb sei damals die weitere Ausführung berselben unterblieben. Davy selbst habe bann bei Annahme ber von ihm gezogenen Folgerung keine neuen Beweise bafür, daß sie die richtige sei, hinzugefügt, wenn ihm auch zuzugestehen sei, sie entwickelt und burch seinen Einfluß zu ber Verbreitung berselben beigetragen zn haben. Doch sei diese Ansicht bereits vor Davy burch Dulong und Ampère angenommen gewesen, und Gay=Lussac selbst habe sie immer als die wahrscheinlichere vorgetragen; die Entbeckung bes Jobs endlich scheine bie Meinung ber französischen Chemiker über die Natur der s. g. orybirten Salzsäure entschieden zu haben, und jeder weiteren Discussion habe er sich zu enthalten.

Länger beharrte in bem Wiberstande gegen die Anerkennung der neuen Lehre Berzelius, und sein Urtheil war maßgebend nicht nur für die Chemiker Schwedens, sondern auch für einen Theil der Chemiker Deutschlands, wo übrigens doch die Ansicht Davy's überwiegend zahlreiche Anhänger fand; Stadion, der Entdecker mehrerer Orydationsstusen des Chlors, schloß sich hier 1815 bei der Nittheilung seiner Untersuchungen der Davy'schen Ausstucksweise an. — In dem Salzsäuregas sah auch Berzelius ein Säurehydrat wie in der möglichst entwässerten Schweselzsäure zu der Zeit, wo die Eristenz der wasserreien Schweselzsäure noch undekannt war; jene beiden Säuren, sagte er 1810\*), enthalten gerade so viel Wasser, daß der Sauerstoff desselben mit Metall die zur Hervordringung eines neutralen Salzes nothige Wenge Base bilden kann. Wie viel Sauerstoff in die Zusammensehung der wasserseien Salzsäure eingehe, suchte er

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XXXVII, S. 219.

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVIII, S. 217.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, Bd. XXXVIII, S. 227.

<sup>\*\*\*)</sup> Daselbst, Bd. XLII, S. 288.

Biberfpruch zur Geltung gekommen, aber Dann's Lehre scheine wenigstens in Deutschland unbedingt angenommen zu werden. Nur wenn man die Salzsäure und ihre Verbindungen außer allem Zusammenhange mit ben übrigen Körpern betrachte, habe biese Lehre einige Wahrscheinlichkeit; aber bei etwas umfassenderem Blick über die Chemie sinde man bald, daß diese durch eine solche Hypothese verunstaltet werbe. Jebe hier in Betracht tommende Thatsache lasse sich auch noch nach ber älteren Auf= jassung eben so genügenb erklären, als nach ber neueren; aber alle Analogien sprechen nur zu Gunften ber ersteren, und für die basischen Salze ber Salzsäure sei die lettere kaum annehm= bar. Daß für diese Salze, wenn die Zusammensetzung berselben ber Davy'schen Ansicht gemäß angenommen werbe, die bezüglich des Berhältnisses der Sauerstoffgehalte in der Säure, der Base und bem Wasser als sonst gultig nachgewiesenen einfachen Regelmäßigkeiten nicht mehr zutreffen, suchte Bergelius in einem 1813 an A. Marcet nach England gerichteten gleichfalls zur Veröffentlichung bestimmten Brief \*) ausführlicher darzuthun, und damit, daß die Consequenzen aus jener Ansicht mit einem wohlbegrundeten Theile der Lehre von den chemischen Proportionen unvereinbar seien. Darüber, daß die englischen Themiker über diesen von ihm für die Beibehaltung der älteren Auffassung geltend gemachten Grund hinausgleiten, ohne ihm die gebührende Beachtung zu schenken, beklagte sich Berzelius 1814 in einem Brief an Gilbert\*\*), und noch einmal, 1815 in einem Brief an Thomson\*\*\*), suchte er den Zweislern an ber Richtigkeit seiner Behauptung bieselbe klarer zu machen. Rach der Entbeckung des Jods, bessen Verhalten alsbalb als die Dany'sche Lehre unterstützend betrachtet worden war, meinte Berzelius 1815 in einem Brief an Gilbert +), auch jest

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. II, p. 254.

<sup>\*\*)</sup> Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. KLVIII, S. 326.

Annals of Philosophy, Vol. VI, p. 211.

<sup>†)</sup> Gilbert's Annalen ber Physit, Bb. XLIX, &. 385.

habe er eher eine Widerlegung seiner Ansichten durch Dany zu erwarten, als daß er noch weiter zu versuchen brauche, den Letteren zu widerlegen, und Dany habe zunächst die von Berzelius der Lehre von den bestimmten Proportionen entnommenen Beweise für den Sauerstoffgehalt der Salzsäure zu entkrästen; schon nach den äußeren Eigenschaften stelle sich übrigens das Jod den Metallsuperoryden, dem Braunstein namentlich nahe, und als das Superoryd eines unbekannten Radicals habe man es auch in consequenter Anwendung der älteren Lehre zu betrachten: des Radicals, dessen niedere Orydationsstuse im Hydratzustande die s. g. Jodwasserstoffsäure sei, welche letztere eben so wie die Salzsäure und die Flußsäure in ihrem Berhalten wahrlich mehr Analogie mit der Schweselsfäure und der Salpeterssäure zeige, als mit dem Schweselwasserstoff oder anderen ähnslichen Wasserstofsperbindungen.

In demselben Jahre, 1815, veröffentlichte Berzelius einen "Versuch einer Vergleichung der älteren und ber neueren Meinungen über die Ratur der orydirten Salzsäure, zur Beurtheilung bes Vorzuges ber einen vor ber anderen"\*). der Einleitung zu dieser umfangreichen Abhandlung sagte Berzelius, daß er der neuen Lehre, welche jett ziemlich allgemein angenommen werde, Vorzüge vor der älteren nicht zugestehen könne, aber die Gründe für seine Beibehaltung der letteren an= zugeben sich um so mehr verpflichtet glaube, ba er wohl wisse, wie die Beharrlichkeit, mit welcher mancher Naturforscher an älteren Unsichten hing, von seiner Unfähigkeit herrührte, die Rraft der gegen sie beigebrachten Beweise gehörig zu murbigen. Doch auch die Gefahr, daß man ihm Dasselbe vorwerfe, solle ihn von einer Discussion nicht abhalten, bei welcher, wie sie auch ausfallen möge, die Erkenntniß der Wahrheit nothwendig gewinnen musse. In aussührlichster Weise legte er nun bie neue Lehre, die Gründe für die Aufstellung derselben, die Ber= gleichung der nach ihr den bezüglich vieler Körper beobachteten

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. L, S. 356.

Thatsachen zu gebenben Deutung mit ber ber alteren Lehre ent= iprechenden Erklärung bar; er prüfte, mas jebe ber beiben Lehren an Analogien als für sie sprechend geltend machen könne, und kam zu dem Resultate, je weiter man die Consequenzen der neuen Lehre verfolge, um so weniger übereinstimmend zeige sie sich mit der übrigen chemischen Theorie, und wie man sie auch wende, immer stoße man auf Gate, welche mit ber ge= wöhnlichen chemischen Theorie unverträglich seien, so daß ent= weder diese oder die neue Lehre unrichtig sein musse; während die letztere sich in Beziehung auf die allgemeine Chemie als theoretische Wissenschaft überall inconsequent und mit ihr nicht zusammenhängend erweise, werben von der älteren Lehre alle Erscheinungen vollkommen consequent, einfach und, wie er sagen durfe, auf eine mehr als nur wahrscheinliche Weise ertlärt: bei Annahme, daß bas Salzsäuregas so wie die gewöhnliche concentrirte Schwefelsaure eine Verbindung einer massersreien sauer= stoffhaltigen Säure mit Wasser, bas ihr als Base biene, sei. Was für die Salzsäure und die von ihr sich ableitenden Kör= per sich als das Richtigere herausstelle, sei es auch für die Fluß= säure und die von ihr sich ableitenden Körper; und auch bas Job und die Derivate besselben geben keinen Grund ab, ber für das erstere so, als ob nur sie das bezüglich dieser Substanzen Beobachtete erklären könne, angenommenen Mobe-Ansicht zuzustimmen, was er in ausführlicher Erörterung zu zei= gen suchte. — Zur endgültigen Entscheidung der Streitfrage so schloß Berzelius diese Abhandlung — sei es allerdings nöthig, aus ber Salzsäure, ber Job(wasserstoff)säure und ber Flußsäure die darin enthaltenen Radicale abzuscheiben. Aber daß Dies noch nicht möglich gewesen sei, entkräfte die Annahme eines besonderen Radicals und eines Sauerstoffgehaltes in jeder dieser Sauren eben so wenig, wie der Umstand, daß die Re= duction einzelner Erben noch nicht geglückt sei, die Annahme, baß auch sie ein Metall und Sauerstoff enthalten. Geaner ber neuen Lehre, weil er glaube gezeigt zu haben, baß dieselbe weber mit ber electrochemischen Theorie, noch mit ber Ropp, Entwidelung ber Chemie. 31

Lehre von den Verwandtschaften noch mit der von den bestimmten Proportionen übereinstimme und teghalb als ein Zrrthum anzuseben sei. Er werbe sich sogleich von ber Unrichtigkeit ber älteren Lehre überzeugt bekennen, wenn irgend Jemand eine jene Sauren betreffenbe Erscheinung entbeden sollte, bie von bieser Lehre nicht in Uebereinstimmung mit ber übrigen demischen Theorie erklärt werben könne; aber er werbe sich auch nicht eher für einen Anhänger ber neuen Lehre erklären, als wenn dieselbe vollkommen consequent und zusammenhängend mit der neuen theoretischen Wissenschaft geworben ware, die man auf den Ruinen der von ihr gestürzten chemischen Theorie aufzubauen haben murbe. Denn er forbere unnachsichtlich von einem jeben chemischen Sate, daß er mit ber übrigen chemischen Theorie übereinstimme und ihr einverleibt werben konne; im entgegengesetzten Falle musse er ihn verwerfen, es sei benn, baß bie unumstößliche Evibenz besselben eine Revolution in ber mit ihm nicht passenden Theorie nothwendig mache.

Aber mit wie tiefer leberzeugung auch Berzelius bamals noch hoffte, daß der älteren Lehre als der richtigeren zulett ber Sieg bleiben werbe, und mit welcher Ausbauer er ber nächstfolgenben Jahre in seinem Lehrbuche während Abhandlungen unb in seinen jene Lebre Chemie weiter zu verbreiten und als die einzig zulässige anzuwenden fortfuhr: mehr und mehr stand er boch mit ihr unter ben angeseheneren Chemikern allein, und schließlich ließ auch er sie fallen. Der neuen Lehre war nach bem Urtheil fast aller Chemiker schon 1815 eine bebeutende Unterstützung durch die Ergebnisse ber Untersuchung Gan= Lussac's über bie Blausaure und ihre Berbindungen geworben: burch ben Nachweis, bag biefe Gaure und ihre masserfreien Salze keinen Sauerstoff enthalten, bag in biesen Körpern ein für sich barstellbares, zusammengesetztes aber sauerstofffreies Rabical enthalten ist, bessen Berbindungen gang benen bes Chlors vergleichbar sinb. Anläglich einer 1819 ausgeführten Untersuchung über die Cyaneisenboppelsalze und bes dabei gefundenen Resultates, daß dieselben sauerstofffrei und

boch ben aus sauerstoffhaltigen Säuren und Basen gebilbeten Doppelsalzen ganz analog seien, bemerkte auch Berzelius\*), daß jene Verbindungen sich nur entsprechend der neueren Theorie über die Natur der salzsauren Salze betrachten lassen. selbst zeigte 1820, als er die Zusammensetzung der Verbindungen ber s. g. schwefelhaltigen Blausäure genauer ermittelte, baß diese Salze sauerstofffrei sind und daß das in ihnen enthal= tene sauerstofffreie Schwefelcyan sich mit Wasserstoff zu einer starken Säure vereinigt. Die Beweise für die Eristenz sauer= stofffreier Säuren und Salze mehrten sich, und auch die Zahl der Fälle, in welchen die Anwendung der älteren Theorie, wenn auch noch formal als möglich, doch nicht mehr wohl als zu= lässig erschien. Das Chlorkohlenoryd hatte Berzelius ge= mäß der von ihm bisher vertheibigten Theorie als eine Ver= bindung von gleich viel Atomen wasserfreier Salzsäure und Rohlensäure angesehen, und das Verhalten jener Verbindung als für die Richtigkeit dieser Ausicht sprechend betrachtet; aber als Farabay 1821 Verbindungen des Chlors mit Kohlenstoff ent= bedt hatte, fand auch Berzelius\*\*) nach dem Verhalten bes j. g. Anderthalb-Chlorkohlenstoffs es doch unwahrscheinlich, daß man benselben als eine Verbindung von 3 At. wasserfreier Salzsäure auf 1 At. wasserfreier Oralsäure ansehen könne. Die von ihm 1821 veröffentlichte Untersuchung über die Zusammen= setzung der s. g. geschwefelten Alkalien ergab ihm bezüglich ber Berbindungen aus Schwefel mit Alkali= ober Erbmetallen, be= züglich der aus der Vereinigung solcher Verbindungen mit Echweselwasserstoff hervorgehenden Körper u. A. Resultate, die ihm boch eine größere Analogie zwischen ben Schwefel= und ben Chlorverbindungen herausstellten, als er früher zugestanden hatte, und von welchen er jett selbst sagte\*\*\*), daß sie, zusammen mit den bezüglich der eisenhaltigen blausauren und der schwefel-

<sup>\*)</sup> Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften, l. Jahrgang (für 1820), S. 46.

<sup>\*\*)</sup> Jahresbericht u. s. w., II. Jahrgang (für 1821), S. 64.

<sup>\*\*\*)</sup> Dasethst, S. 60.

blaufauren Salze erhaltenen, der neueren Lehre über die Zu= sammensetzung der Salzsäure u. s. w. eine sehr bedeutende Stüte geben; die Zusammensetzung der Cyanverbindungen zeige schon, daß Körper eristiren, welche ohne eine Gaure und eine fauerstoffhaltige Base zu enthalten ganz ben Charakter ber Salze besitzen, und es fallen damit alle die Beweise, welche er und andere Chemiker aus der Analogie der salzsauren Salze mit ben aus einer Säure und einer sauerstoffhaltigen Baje zusam= mengesetzten Salzen gegen die neuere Theorie hergenommen haben; letztere musse man als gerade so wahrscheinlich betrachten, als die ältere, und einen gewissen Vorzug vor dieser habe man ihr sogar zuzuerkennen, sofern das nach der älteren Lehre sauer= stoffhaltige Chlor nicht direct durch Kohle zersetbar sei. Möglichkeit, daß eine solche Zersetzung noch realisirt werde, habe man allerdings nicht außer Augen zu lassen, und beibe Theorien müßten daher noch studirt und beachtet werben. Uber auch diese Gleichberechtigung der beiden Theorien suchte Ber= zelins nachher nicht mehr aufrecht zu halten; 1823\*) hob er bei der Besprechung von L. Gmelin's Endeckung des s. g. rothen Blutlangensalzes hervor, daß hier eine sauerstofffreie Eisenverbindung bie Farbe zeige, welche bas Gisenoryd besitze und seinen Salzen mehr ober weniger mittheile und die ihm immer dafür zu sprechen geschienen habe, auch in dem Gisenchlorid sei orndirtes Gisen enthalten; so seien die Ginwürfe widerlegt, welche er gegen die Lehre von dem Chlor als einem einfachen Körper erhoben habe. — Für das Chlor und für das Jod wie für deren Verbindungen schloß sich Berzelius von jest ab ber bei ben meisten Chemikern bereits gebrauchlich gewordenen Ausbrucksweise au; später erst that er Dies für bas Fluor. Noch 1824 \*\*) bei der Besprechung der Resultate seiner Unter= suchung über die Verbindungen der Flußsäure mit Basen, Metallsäuren u. A. meinte er, das Verhalten mehrerer dieser

<sup>\*)</sup> Jahresbericht u. s. w., III. Jahrgang (für 1822), S. 98.

<sup>\*\*)</sup> Jahresbericht u. s. w., IV. Jahrgang (für 1823), S. 87.

Verbindungen spreche allerdings dafür, die Flußsäure als analog mit der Salzsäure constituirt zu betrachten, aber späterer Zeit muffe boch bie Beantwortung der Frage anheimgestellt bleiben, ob diese Ansicht mahrscheinlicher sei, als die, nach mel= der bie Flußsäure Sauerstoff enthalte; bis dahin, baß biese Frage entschieden sei, nehme er noch als masserfreie Flußsäure eine aus 1 At. eines supponirten Rabicals und 2 At. Cauer= stoff bestehende Verbindung an, und dieser Annahme entsprechend gab er damals und in dem folgenden Jahre die Zusammen= setzung ber Fluorverbindungen an. 1825, bei Gelegenheit ber Darlegung allgemeinerer Betrachtungen über die Classification ber Elemente und ber Salze\*), stellie Berzelius bas Fluor mit dem Chlor und bem Job zusammen, als Glieber ber Classe ber s. g. salzbilbenden Elemente, und ba noch unter ber ausbrucklich hervorgehobenen Voraussetzung, daß die Flußsäure eine Wasserstoffsaure sei, mas die Thatsachen mehr und mehr anzubeuten scheinen; in demselben Jahre legte er in bem I. Theile ber bamals in Deutschland herausgegebenen neuen Auflage seines Lehrbuches der Chemie die neue Ansicht über das Fluor ber Beschreibung ber Verbindungen besselben zu Grunde.

So war schließlich allgemein — benn auf einzelne noch für bie ältere Lehre sich erhebende Stimmen wurde nicht mehr geshört — es angenommen, daß nicht alle Säuren, nicht alle Salze Sauerstoff enthalten, und in Uebereinstimmung damit auch, sur welche Säuren und welche Salze Dies nicht der Fall sei. Es lohnte wohl der Mühe, etwas aussührlicher zu verfolgen, wie das Lavoisierische Dogma bezüglich eines Sauerstoffsgehaltes aller Säuren und damit auch aller Salze als ein keineswegs allgemein gültiges nachgewiesen wurde. In der Aufsstellung dieses Dogma's und der Beibehaltung besselben wähzend so langer Zeit ist eins der merkwürdigsten Beispiele für

<sup>\*)</sup> Jahresbericht u. s. w., VI. Jahrgang (für 1825), S. 185.

Das gegeben, was oft in ber Chemie vorkam und noch vorkommt: daß aus einer gewissen Anzahl von Thatsachen eine allzuweit gehende Schlußfolgerung gezogen murde, die dann als eine Grundwahrheit galt und mit welcher man die Deutung später gefundener Thatsachen auch bann noch in formale Uebereinstimmung zu bringen suchte, wenn bas empirisch Erkannte ihr nicht mehr entsprach und wenn eine Häufung unwahrscheinlicher Hypothesen bafür nöthig mar; und bag, wenn ein allgemeiner und wichtiger Sat erst einmal angenommen mar, es selbst für bie bebeutenbsten Reprasentanten ber Wissenschaft Schwierigkeiten hatte, seine Wahrscheinlichkeit nicht nur nach ber Grundlage, auf die hin er seiner Zeit aufgestellt murbe, und nach ber Geltung, die man ihm bisher zuerkannte, zu beurtheilen, sonbern auch banach, wie bas seitbem erweiterte Wissen etwa nun noch zu ber Aufstellung veranlassen ober berechtigen könnte. Die Wiberlegung ber alteren Lehre von ber Zusammensetzung ber Säuren und ber Salze, die Begrundung und die Annahme anderer Ansichten über bie Zusammensetzung ber Salzsäure, ber Flußsäure u. s. w. und ber von biesen Gäuren gebilbeten Berbindungen verdiente aber auch beghalb hier eingehender erörtert zu werben, weil diese letteren Ansichten wiederum ben Ausgangspunkt für spätere Betrachtungen bezüglich aller Gauren und Salze und für die Ausbildung berselben zu den Auffass: ungen, welche jest zu ben herrschenben geworden sind, abgegeben In Ginem Punkte hatte Berzelius bei ber Discussion, welcher von den verschiedenen Lehren über die Natur des Chlors, ber Salzsäure u. s. w. ber Vorzug gebühre, ganz Recht: in ber Voraussicht, daß die Annahme ber bamals neueren Lehre einen Umsturz des ganzen chemischen Spftemes zur Folge haben muffe (vgl. S. 480). Dies trat langsam ein, und für langere Zeit erscheint ber Fortgang ber Beränberung: bes Aufgebens früherer, bes Aufkommens neuer Vorstellungen wie ganz unterbrochen. Aber wie wenig Pflege auch die zuerst wahrnehmbaren Keime ber Ansichten fanden, burch welche bas Lavoisier'iche Spftem in noch weiterem Umfang, als wir Dies bisher verfolgt haben,

abgeändert werben sollte: später erwiesen sie sich doch als in hohem Grade entwicklungsfähig. Von Betrachtungen, welche hierauf hinzielten, habe ich zunächst einige balb nach der Zeit, wo die Davy'sche Lehre von der Existenz sauerstofffreier Säuren und Salze die Oberhand gewann, bekannt gewordene zu besprechen, und die Aufnahme, welche ihnen wurde.

Ich muß noch einmal ausgehen von der Zeit, zu welcher Lavoisier — von 1777 an — ben Sauerstoff als ben allen Sauren gemeinsamen und bas Sauersein berselben bebingenben Bestandtheil aufgefunden zu haben glaubte. In seinem Traits de chimie, 1789, wurden alle Sauren als Sauerstoffverbind= ungen eines bekannten ober eines unbekannten, eines einfachen ober eines zusammengesetzten Radicals aufgeführt: auch die Blausaure, wenn gleich Manches bafür spreche, baß biese Substanz gar nicht in die Classe der Säuren gehöre; davon, ob der Schwefelwasserstoff Dies beanspruchen könne, war nicht die Rebe. Daß gerade diese beiben Substanzen, obwohl sauerstofffrei, die Eigenschaften ber Säuren zeigen, ließ Berthollet schon um die lettere Zeit sich bagegen aussprechen, baß Lavoisier's An= sicht für alle Säuren richtig sei. In den ersten Jahren unseres Jahrhunderts begegnet man öfters Wieberholungen bes Zweijels an ber allgemeinen Gültigkeit ber Lavoisier'schen Lehre: darauf hin, daß sauerstofffreie Säuren, wie z. B. die jett an= geführten, existiren und daß in einzelnen Säuren, ber Salz= säure z. B., der Sauerstoffgehalt nicht nachgewiesen sei. Gerabe für die lettere Säure gewann, wie wir gesehen haben, Zweifel bamals noch nicht die Oberhand, sonbern erst später wurde die Existenz sauerstofffreier Säuren, und daß die Salz= läure zu ihnen gehöre, von Bielen anerkannt. Jest erhob sich die Frage, auf was benn für diese Säuren, auf was überhaupt das Sauersein beruhe, und balb auch die, ob und wie sich die sauerstoffhaltigen und die sauerstofffreien Säuren doch unter bemselben Gesichtspunkte betrachten lassen.

Als H. Davy 1810 für das Chlor geltend zu machen suchte, daß es als ein chemisch einfacher Körper zu betrachten

sei, stellte er es neben ben Sauerstoff als etwas biesem Analoges (vgl. S. 470), und Dem entsprechend, wie Sauerstoff andere Körper durch Vereinigung mit benselben zu Säuren umwandeln könne, legte er dieses Vermögen auch dem Chlor bei und sah er — so noch 1812 in seinen Elements of Chemical Philosophy - in dem setzteren den säurenden Bestandtheil ber Salzfäure. Als Gan=Lussac 1814 das Jod und seine Verbindungen genauer kennen lehrte, hob er die Analogie hervor, welche dieser Körper mit bem Chlor und bem Schwefel zeige; die Verbindungen dieser drei Elemente mit Wasserstoff seien Säuren, und sie maren die Glieber ber jett von Gan=Luffac aufgestellten Classe ber Wasserstosssäuren\*), welchen wohl bald noch andere Verbindungen zuzutheilen seien. Die Benennung bieser Classe von Säuren erinnere passend an den gemeinschaft= lichen Bestandtheil berselben, wenn es auch wahrscheinlich sei, daß das Chlor, das Jod, der Schwefel in ihnen die fäurenden Bestandtheile seien; den Sauerstoff betrachtete Bay= Lussac\*\*) in den von demselben mit anderen Glementen gebildeten sauren Verbindungen noch als den die gemeinsame Eigenschaft mit= theilenden Bestandtheil, aber das Vermögen, Säuren zu bilden, sei auch dem Phosphor, dem Kohlenstoff und mehreren anderen Rörpern zuzugestehen (mehrere organische Säuren verbanken wahrscheinlich, glaubte er damals, den Charafter als Säuren bem in ihnen enthaltenen Rohlenstoff); seit lange sei ihm eine Säure im weitesten Sinne des Wortes einKörper, welcher einerlei ob sauerstoffhaltig ober nicht — die alkalischen Eigen= schaften anderer Substanzen zu neutralisiren vermöge. — Dem Sauerstoff war da die ausschließliche Befähigung, Säuren zu bilden, aberkannt. Berzelius und Viele hielten zwar an ber Lavoisier'schen Lehre noch fest, daß die Säuren aus Sauer= stoff einerseits und bem bamit Vereinigten andererseits bestehen;

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XCI, p. 9, 148.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, p. 145.

ber Erstere allerbings unter Hervorhebung\*), baß biese Lehre in so sern nicht richtig gewesen sei, als hier bas Sauersein bieser Berbindungen als lediglich durch den Sauerstoff bestimmt angesehen worden sei, während doch auch das mit dem letzteren Bereinigte nach seinem electrochemischen Charakter darauf Einsstuß habe, ob die Berbindung eine Säure sei oder nicht. Zwei Classen von Säuren unterschied, als diese Körper im Allgemeinen umfassend, Berzelius 1816\*\*), die eine Sauerstoffsverbindungen einsacher, die andere Sauerstoffverbindungen zussammengesetzter Radicale enthaltend; dazu habe man noch eine britte Classe von Säuren aufgestellt, welche keinen Sauerstoff enthalten, aber solcher gebe es nur zwei, den Schweselwasserstoff und den Tellurwasserstoff.

Bon 1814 an betrachtete jedoch eine stets zunehmende An= zahl von Chemikern die Zahl der Wasserstoffsäuren als ungleich größer, und die Eristenz auch eigentlicher Salze als erwiesen, in welchen kein Sauerstoff enthalten sei. Die Berzelius eine einheitliche Theorie bezüglich ber Zusammensetzung ber eigentlichen Säuren und Salze aufrecht zu erhalten suchte, wie er schließlich auch nachgab, murbe in bem Vorhergehenben beiprocen. In der ersten Hälfte bes britten Decenniums unseres Jahrhunderts stellte sich nach dem lange dauernden Zwiespalt der Ansichten barüber, welche Körper einfache, welche Berbind= ungen, und aus welchen Elementen und in welchem Verhält= nisse berselben die letzteren zusammengesetzt seien, wieder eine Uebereinstimmung ber Meinungen ber Chemiker her. Aber für bas System ber Chemie war bamit nicht ber innere Zwiespalt beseitigt, welchen abzuwenden Berzelius so lange bestrebt ge= wesen mar : bag nämlich zweierlei Arten von Säuren, zweierlei Arten von Salzen angenommen murben, sauerstoffhaltige und

<sup>\*)</sup> Schon 1812 (Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. VI, S. 138) und bann noch öfters.

<sup>\*\*)</sup> Berzelius' Elemente der unorganischen Chemie, neu durchgesehen vom Berfasser, überset von Blumbof, I. Theil (Leipzig 1816),
E. 429.

sauerstofffreie, ohne daß die Constitution ber einen und ber anderen, namentlich für die Salze, als eine analoge betrachtet worden märe. Un ber älteren Ansicht über die Constitution ber sauerstoffhaltigen Salze als aus sauerstoffhaltigen Sauren und eben solchen Basen bestehender Verbindungen hielten fast alle Chemiker fest, welche früher ober später mit h. Davy an= erkannten, daß die f.g. salzsauren Salze nur Chlor und Metall enthalten; unter Beibehaltung jener Ansicht unterschied Gap= Lussac 1814 die letteren Salze und die ähnlichen durch bas Job gebildeten unter den seitbem beibehaltenen Benennungen, classificirte Berzelius 1825 die ersteren Salze zu den von ihm so genannten Umphidsalzen, welche eine electro-negativere Verbindung eines Glementes und eine electro-positivere besselben Elementes als Bestandtheile enthalten, die letteren Salze als Haloidsalze, beren Bestandtheile ein salzbildendes Glement und ein Metall seien. Wenig beachtet waren um die lettere Zeit und in dem nächstfolgenden Jahrzehend die Bersuche, beide Claffen von Sauren und von Salzen einer und berselben Betrachtungs: weise bezüglich ihrer Constitution zu unterwerfen.

An der älteren Ausicht, daß und wie man sich in den sauerstoffhaltigen Galzen ben Sauerstoffgehalt zwischen bem bie Saure bilbenben Element und bem in ber Base enthaltenen Metalle getheilt zu benken habe, rnttelte zunächst S. Davy. 3ch habe S. 470 baran erinnert, bag Davy 1810 bie s. g. orybirt= salzsauren (chlorsauren) Salze als ternäre Verbindungen von orybirter Salzfäure (Chlor), Metall und Sauerstoff betrachtete; er betonte bamals, daß man kein Recht bazu habe, die Eriftenz einer besonderen Gaure in biesen Salzen anzunehmen, in welchen vielleicht ber große Gehalt an Sauerstoff zunächst als mit bem Als entsprechenbe ternare Ralium vereinigt anzunehmen sei. Berbinbungen betrachtete Davy bann auch bie jobsauren Galze, beren Existenz er zuerst am Ende bes Jahres 1813 bekannt gemacht hatte; und auch noch, als gleich nachher Gap-Lussac bie in biesen Salzen enthaltene Saure ausscheiben lehrte. seiner ausführlicheren Abhandlung über bas Job glaubte ber

Lettere hingegen, burch die Darstellung der freien Jobsaure und der freien Chlorsaure in wässeriger Lösung den Beweis bafür erbracht zu haben, baß, Davy's Ansicht entgegen, die einen wie die anderen salzartigen Verbindungen wahre, ähnlich wie die schwefelsauren und die salpetersauren Salze aus Säure und Base zusammengesetzte Salze seien. — Davy nahm die Discussion dieser Frage 1815 wieder auf, bei der Mittheilung seiner Versuche über eine starre Verbindung des Jods Sauerstoff\*), die masserfreie Jobsaure; zunächst burch Hervor= hebung, daß diese Substanz mit Wasser vereinigt ben Charakter einer Saure zeige, währenb er sie masserfrei nicht eine Saure Es sei keineswegs unwahrscheinlich, daß dieser Charakter ber Vereinigung mit Wasser auf ber Wirksamkeit bes Wasser= stoffs bes letteren beruhe, benn bie so entstehende Saure lasse sich als eine ternäre Verbindung aus Jod, Wasserstoff und Sauerstoff betrachten, und es sei möglich, daß der Wasserstoff hier für die Ertheilung des Charakters der Verbindung dieselbe Rolle spiele, wie das Kalium u. A. in den jodsauren Salzen; da Johmasserstoff eine starke Säure sei und bei Wegnahme alles Sauerstoffs aus der Jobsaure übrig bleiben würde, sei es eine zulässige Vermuthung, daß seinen Elementen ein das Sauersein der jest besprochenen Verbindung bedingender Ginfluß zukomme. Weiter sprach sich Davy noch in bemselben Jahre in einer Abhanblung über die Einwirkung von Säuren auf die s. g. überorybirt=falzsauren Salze \*\*) aus. Anknüpfend baran, baß die da von ihm untersuchte Orybationsstufe des Chlors (die jest als Unterchlorsäure bezeichnete) nicht die Eigenschaften einer Saure besitze, hielt er es für mahrscheinlich, baß Gap=Lussac's masserhaltige Chlorsäure ihre Eigenschaften als Säure bem in ihr enthaltenen Wasserstoff verdanke und den s. g. überorydit = salzsauren Salzen analog sei, die aus Metall, Chlor und Sauerstoff bestehen und in welchen das Metall und das Chlor

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1815, p. 203.

<sup>\*\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1815, p. 214.

ben chemischen Charafter bestimmen; Chlorkalium sei ein neutraler Körper und bleibe es auch bei bem Zufügen von 6 Proportionen Sauerstoff, und ebenso sei Chlorwasserstoff eine starke Saure und verliere diesen Charafter nicht bei berselben Zufügung von Bis eine nur Chlor und Sauerstoff enthaltenbe Cauerstoff. und doch mit den Eigenschaften einer Säure ausgestattete Ver= bindung erhalten sei, habe man kein Recht, zu sagen, daß bas Chlor durch Vereinigung mit Sauerstoff eine Säure bilden könne und daß in den s. g. chlorsauren Salzen als Bestandtheil berselben eine Säure existire; das Chlor sei fähig, mit Wasserstoff eine Säure zu bilben, und wo dieses Glement enthalten sei, burfe man ben von ihm ausgeübten Ginfluß nicht überseben; auch die neuen Thatsachen bestätigen, wie Davy diese Darleg= ung schloß, die von ihm wiederholt vorgebrachte Ansicht, daß bas Sauersein nicht auf einem besonderen Glement sondern auf besonderen Verbindungen verschiedener Substanzen beruhe. — Den hergebrachten Vorstellungen über die Constitution langer bekannter Salze widersprach dann Davy noch in bem folgenden Jahre, 1816, in einer Abhandlung über die Analogien zwischen ben unzersetzten Körpern und über die Constitution ber Gauren\*). Gegen Gan=Lussac's Betrachtung der Chlorsäure machte er wiederum Einwendungen, namentlich sofern hier ber Bafferund speciell ber Wasserstoffgehalt ber freien Chlorfäure gang unberücksichtigt bleibe. Nach Gap=Lussac können, wenn man bie Eristenz ber Chlorsaure nicht annehme, auch Schwefelsaure und Salpetersäure nicht als reine Sauerstoffverbindungen angenommen werden; es sei Dies ganz richtig, aber baß eine Caure von ber Busammensetzung ber masserfreien Salpetersaure existire, sei auch lediglich eine Hypothese. Sehr wenige unter den stets als neutrale Salze betrachteten Verbindungen enthalten wirklich noch die Sauren und die Basen, aus welchen sie gebildet wurden; nur einzelne Gäuren, welche aus orydirbarem Rabical

<sup>&#</sup>x27; Journal of Science and the Arts, edited at the Royal Insti-Vol. I (The collected Works of H. Davy, Vol. V, p. 510).

und Sauerstoff bestehen, vereinigen sich mit sixen Alkalien und mit Erden, ohne daß sich Etwas ausscheibe, und da sei es un= möglich, die Anordnung der Elemente in den neutralen Ver= bindungen anzugeben; die Kalksalze der Phosphorsäure und der Rohlensäure seien zudem weniger mit dem Charakter der Neutra= lität begabt, als das Chlorcalcium. Analogien an die Stelle von Thatsachen zu sehen, sei das Verderben der Wissenschaft; berechtigte Anwendung von Analogien mache man nur dann, wenn man durch sie Thatsachen verknüpse und sich zu neuen Versuchen leiten lasse.

Davy's Betrachtungsweise entsprach noch nicht ber, welche später als Wasserstoffsaurentheorie ober als Binartheorie ber Salze bezeichnet wurde und die Auffassung sauerstoffhaltiger Säuren und Salze als analog mit ben sauerstofffreien Säuren und Salzen constituirter Verbindungen versuchte. Davy betrachtete noch nicht in ben ersteren Säuren ober Salzen ben Wasserstoff ober bas Metall als ben einen und alles bamit Vereinigte als ben anderen Bestandtheil, sondern mas er hervorhob, mar, daß die sauren Eigenschaften des Chlorwasserstoffs, die neutralen des Chlorkaliums noch bei Zufügung von Sauerstoff zu jeber bieser Verbindungen fortbauern, daß die Annahme eine un= bewiesene sei, dieser zugefügte Sauerstoff vertheile sich so auf ben Wasserstoff ober bas Metall einerseits, bas Chlor anberer= seits, wie Dies ben Benennungen Chlorsäurehybrat und chlor= saures Kali entspräche, und daß für eine Anzahl anderer sauer= stoffhaltiger Säuren und Salze es eben so wenig bewiesen sei, sie enthalten den hergebrachten Vorstellungen entsprechend eine Sauerstoffverbindung als sauren und Wasser ober ein Metall= oryd als basischen Bestandtheil. Näher trat jener Theorie Dulong, als er 1815 ber Pariser Akabemie eine Untersuchung über die Oralsäure vorlegte, welche namentlich die Zersetzungen ber oralsauren Salze ber schweren Metalle und ber Erben burch Erhipen zum Gegenstande hatte. Was die Versuche hierüber ergeben, lasse sich nach zwei Arten erklären. Entweder sei die Pralsäure eine zwischen bem Kohlenoryd und der Kohlensäure

intermediare Orybationsstufe des Kohlenstoffs, und bann ent= halte sie noch Wasser, welches bei bem Trocknen ihrer Berbind= ungen mit einigen Basen ausgetrieben werbe; ober sie bestehe aus Rohlensäure und Wasserstoff, welcher lettere bei bem Trodnen bieser Verbindungen mit dem Sauerstoff der Base zu Wasser vereinigt austrete; bie so bleibenben Salze seien bann Verbind= ungen von Rohlensäure mit Metall. Nach dieser letteren Betrachtungsweise, welche Dulong als die wahrscheinlichere ansehe, seien diese masserstofffreien Verbindungen ber Oxalsaure keine eigentlichen Salze berselben mehr, sondern solche seien nur diejenigen Berbindungen ber Oralsäure, die nicht bei bem Trocknen allen Wasserstoff in ber Form von Wasser verlieren. Dulong werbe burch bie Analogie zu sehr allgemeinen Schluß= folgerungen geleitet, burch welche bie gewöhnlichen Gauren und die Wasserstoffsauren unter bieselben Gesetze gebracht werben; barüber sei nach Vorlage ber von Dulong in Aussicht gesteuten ausführlicheren Abhandlung eingehender zu berichten. — Mehr als das so eben Mitgetheilte ist bezüglich ber damals von Dulong bargelegten Ansichten über bie Constitution ber Sauren und ber Salze aus bem kurzen Auszuge nicht zu erseben, welcher über seine Untersuchung und die baran geknüpften Erdrterungen veröffentlicht worden ist\*), und was hier mehr angebeutet als klar berichtet ist, findet auch nur wenig Erläuterung durch die Angaben Solcher, welche mit Dulong's Abhanblung vollständiger bekannt in ber nächsten Zeit auf die barin aufgestellten Lehren Bezug nahmen: z. B. burch Umpere's \*\*) Anerkennung, Dulong habe erseben lassen, bag bie Oralfaure aus Roblen-

<sup>\*)</sup> Mémoires de la classe des soiences mathématiques et physiques de l'Institut de France, Années 1813—1815, Histoire, p. CXCVIII. Auf weitere Erörterungen ging auch Dulong 1816 nicht ein, als er bei der Mittheilung der Resultate seiner Untersuchungen über die Berbindungen des Phosphors mit Sauerstoff die Frage auswarf aber uventschieden ließ, ob man die unterphosphorige Säure als eine binäre Berbindung betrachten solle oder als eine ternäre, aus Sauerstoff, Wasserstoff und Phosphor bestehende, welche eine neue Art Wasserstoff üure sei.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chimie et de physique, T. I, p. 298.

säure und Wasserstoff bestehe und zu den wasserseien Salzen dieser deßhalb als acide hydrocardonique benannten Säure Rohlensäure und Metall eben so vereinigt seien, wie Eyan oder Chlor u. a. und Metall in den wassersien Salzen der Blaussäure, Chlorwasserstoffsäure u. a., oder durch Sayskussers sogleich anzusührende Leußerung über Dulong's Anschauungsweise in Betreff einiger Säuren.

Welch ein Gegensatz in jenen Ansichten Davy's barüber, wie weit Schlußfolgerungen aus Analogien Berechtigung haben und Lehrsätze als durch die letteren bewiesen zu betrachten seien, und bem Lossagen von herkommlichen Vorstellungen bezüglich ber Constitution ber Körper, wie wir bieses bei Dulong finden, zu ben von Berzelius zu berfelben Zeit (vgl. G. 479 f.) vertretenen Ansichten, nach welchen bie Berücksichtigung ber Unalogien das vorzugsweise Maßgebende für die Gestaltung des demischen Systemes sein und bas neu Gefundene bem früher für wahr Gehaltenen entsprechend so lange nur irgend möglich gebeutet werben sollte. Aber auch solche Chemiker, welche in der Anwendung bieser Grundsätze nicht so weit gingen, als Dies Berzelius damals that, und eine Abweichung von ber Lavoisier'schen Lehre über die Zusammensetzung ber Säuren und der Salze für einzelne Fälle als gerechtfertigt anerkannten, glaubten für andere, wo diese Lehre ihnen noch als haltbar er= schien, sich gegen solche Neuerungen ber Auffassung, wie bie von Davy und Dulong angeregten, aussprechen zu sollen. Gegen die beiben letigenannten Forscher erklärte sich Gay=Lussac 1816 in einer Abhandlung über die von dem Jod und dem Chlor gebilbeten Berbinbungen \*). Wenn Davy die Chlor= säure, wie dieselbe in wässeriger Lösung enthalten sei, als eine ben Salzen berselben analoge Verbindung betrachte, welche ihre Eigenschaft als Saure bem chemisch gebundenen Wasserstoff verbanke, so könne er, Gan-Lussac, mit Recht sagen, daß diese Betrachtungsweise eine ganz systematische sei; aber weitere Gin=

<sup>\*)</sup> Annales de chimie et de physique, T. I, p. 157.

wendungen habe er gegen dieselbe noch zu machen. Habe man auch für die eigentlichen Wasserstoffsäuren dem Wasserstoff einen Einfluß auf die sauren Gigenschaften berselben zuzugestehen, so sei boch die Existenz von Sauerstoffsäuren dadurch nicht un= wahrscheinlicher geworden. Wenn Davy annehme, bag bie sauren Gigenschaften ber Chlorsäure auf dem Wasserstofigehalte berselben beruhen: weßhalb nicht auch diese Annahme auf die Schweselsäure und die Salpeterfäure ausdehnen, welche gleichfalls noch nicht in masserfreiem Zustand erhalten worden seien? Allerdings habe Dulong in einer kurz vorher gemachten Mittheilung diese Säuren als Arten von Wasserstoffsauren betrachtet, aber dieser Ansicht sei nicht zuzustimmen. Bei der Vereinigung des Ammoniaks mit Chlorwasserstoffgas ober mit der wässerigen Lösung besselben erhalte man dasselbe Product, und das Wasser scheide sich aus; lasse man in ähnlicher Weise möglichst concentrirte Lösungen ber Chlorsäure, Schwefelsäure ober Salpetersäure in Verbindung gehen, so scheibe sich ebenso bas mit jeder Säure vereinigt gewesene Wasser aus und bie resultirenden Salze enthalten nicht mehr den Wafferstoff, welcher nach Dulong's Meinung die Ursache ber Acidität jener Körper gewesen sei; also mußten die Verbindungen bes Sauerstoffs mit Chlor, Schwefel ober Stickstoff in bem dlorsauren, schwefel= sauren und salpetersauren Ummoniak, welche ber bes Wasserstoffs mit Chlor in dem Glorwasserstoffsauren Ammoniak entsprechen, Arten von Wasserstoffsauren sein, und eine solche Meinung lasse sich boch offenbar nicht aufrecht halten.

Alls man den dieser Deduction zu Grunde liegenden Zrrsthum erkannte: die Voraussetzung, daß die sauerstoffhaltigen Ammoniaksalze sich — abgesehen von etwa vorhandenem Krystallswasser — aus wasserseier Säure und wasserseiem Ammoniak zusammensetzen, da war kaum mehr die Rede davon, in wiesern denn jetzt die von Davy und von Dulong angeregten Zweisel bezüglich der herkömmlichen Vorstellung über die Constitution der sauerstoffhaltigen Salze sich als wahrscheinlicher geworden herausstellen. Sehr selten sindet man in dem dritten Decemium

497

Bu einer Zeit, in welcher über bie Zusammensetzung ber Körper, nameutlich was die einfachsten in ihnen enthaltenen Substanzen betrifft, so viel Frriges gelehrt und geglaubt murbe, tam für eine gewisse Abtheilung der zahlreichen bamals als Salze benannten Körper: für die neutralen ober salzigen Salze eine dann lange festgehaltene Ansicht in Aufnahme: Bestimmter, als Dies je vorher geschehen, lehrte G. F. Rouelle 1744, baß allen zu dieser Abtheilung chemischer Verbindungen zuzu= rechnenben Körpern Zusammensetzung aus einer Säure unb einem zweiten, die sauren Gigenschaften der Säure abstumpfen= den Bestandtheile zukomme. Als bei der durch Lavoisier bewirkten Reform der Chemie die Lehre von der Zusammen= settung der Körper so vielfach umgestaltet wurde, blieb die die eigentlichen Salze betreffende stehen; die bereits bezüglich ber binaren Zusammensetzung bieser Verbindungen erworbene Er= kenntniß suchte Lavoisier noch um eine Stufe weiter zu bringen (vgl. S. 86, Anmerk.), und für den einen der beiden Bestandtheile aller Salze: für die Säuren ergab sich ihm durch= weg binäre Zusammenfügung, aus einem Rabical und aus Sauerstoff, und Dasselbe für die Base mindestens bei ben Salzen ber bamals bekannten Metalle. Welche Bestätigung und Erweiterung dieser Lehre in dem ersten Decennium unseres Jahrhunderts zu Theil zu werden schien, wurde in dem Vor= hergehenden (vgl. S. 458) besprochen. Die binäre Zusammeniepung ber Säuren ließ Lavoisier stark hervortreten: daß sie alle aus Sauerstoff einerseits, aus einem Rabical ber Säure anbererseits bestehen, und wo bieses Radical zusammengeset war, bestand es wieberum meistens auszwei Elementen (Kohlen= noff und Wasserstoff). Die Existenz von Säurerabicalen, welche aus mehr als zwei Elementen bestehen, war allerbings von Lavoisier auch nicht übersehen worden; Anhaltspunkte bajur, sich bezüglich ber Glieberung ber Elemente in ihnen aus= jusprechen, lagen jedoch damals noch nicht vor, und auf die Be= trachtung bes Baues so complicirter Verbindungen näher ein= zugehen, war auch bamals kein Anlaß gegeben, wo die Fest=

stellung neuer Ansichten für die einfacher zusammengesetzten bas nächste Ziel der Bestrebungen sein mußte, bessen Erreichung Bei ber Ausarbeitung bes noch so viele Schwierigkeiten bot. Lavoisier'schen Systemes trat, als beachtet wurde bag bie meisten Sauren im freien Zustande nur mit Wasser verbunden zu erhalten seien, bie binare Busammenfügung ber Caurehydrate hervor. Für Verbindungen, welche eine größere Zahl von Elementen einschließen, ergab sich banach, von welchen Vorstellungen man ausging und wie man bereits erworbener Erkenntniß ber Zusammensetzung neue hinzuzufügen suchte, immer, daß ihr Bau ein binärer sei, ähnlich wie ber ber zahl= reichen, aus der Vereinigung von zwei Elementen resultirenben Verbindungen. Aber auch bei ber Abanderung ber Lavoisierschen Lehre über die Zusammensetzung ber Säuren und ber Salze blieb die Auffassung, die zu diesen Classen von Körpern gehörigen sauerstofffreien Verbindungen seien binar geglieberte. Dem Chlor und bem Job als bem Sauerstoff analogen Gle= menten, bann bem Chan als einem jenen einfachen Korpern vergleichbaren zusammengesetzten stand in solchen Gauren ber Wasserstoff, in solchen Salzen das Metall als der zweite Bestandtheil zur Seite. Und selbst in Dulong's Ansichten, so weit wir von ihnen Kenntniß haben, blieb die Annahme ber binaren Structur intact, so fern auch hier bem Wasserstoff in Sauren und f. g. Caurehybraten, bem Metall in Salzen alles bamit Vereinigte als ben zweiten Bestandtheil bilbenb gegen= über gestellt murbe. Es bebarf nicht noch weiterer Ausführung, um klar sein zu lassen, wie die Vorstellung, jede Berbinbung setze sich zunächst aus zwei Bestandtheilen zusammen, als eine bem Entwicklungsgang ber Chemie ganz entsprechenbe in sie gekommen und in ihr zu einer fest eingeburgerten geworben war, beren Geltung auch Davy's oben (S. 488) beruhrte, ohnehin nicht weiter ausgeführte Aeußerungen: gewisse, allen Anberen als binäre betrachtete Berbindungen seien richtiger als ternare zu betrachten, nicht minbern konnten.

Die Auffassung, daß alle Berbindungen binare seien, fand

einen Ausbruck und bann für Viele eine Stütze in ber electros hemischen Theorie.

S. 432 f. wurde baran erinnert, wie bereits in bem letten Viertel bes vorigen Jahrhunderts Wahrnehmungen barüber gemacht waren, daß die Electricität chemische Berbindungen zu zersetzen vermag. Anbererseits lagen frühe schon Angaben vor über das Freiwerden von Electricität bei chemischen Processen: so die 1781 (vgl. S. 196) von Lavoisier und Laplace ge= machten über bas Auftreten freier Electricität bei bem Lösen von Metallen in Säuren, bei bem Zersetzen von kohlensaurem Kalk mittelst Schwefelsäure, bei der Verbrennung von Kohlen an der Luft. Solche Wahrnehmungen und Angaben bereiteten die Chemiker für die Aufstellung und die Annahme von An= sichten vor, welche eine — schon vorher, aber in vagester Weise vermuthete — enge Beziehung zwischen ber denischen Ver= wandtschaft und ber Electricität zum Gegenstande hatten. besonderem Einflusse hierauf wurden aber noch die Resultate, zu welchen Volta bei seinen Untersuchungen über die Art ber Electricitätserregung tam, für beren Erkenntniß eine von G al= vani 1790 gemachte Beobachtung. Anlaß gegeben hatte: namentlich was Volta von 1796 an über die Erregung Electricität durch die Berührung ungleichartiger Körper: shiebener Metalle ober Metalle und Flüssigkeiten, angab, unb bie Beobachtungen über die eigenthümliche Urt der Ausscheidung der Bestandtheile solcher Verbindungen, welche der zersetzenden Einwirkung der, burch Volta 1799 entbeckten und 1800 bekannt geworbenen f. g. galvanischen Säule unterliegen. — Bon ben welche bazu beitrugen, daß die Verwandtschafts= Arbeiten, erscheinungen als Wirkungen ber Electricität anerkannt wurden, bespreche ich wieberum nur die vorzugsweise wichtig geworbenen.

Als Berzelius und Hisinger 1803 (vgl. S. 433) ihre "Bersuche, betreffend die Wirkung der electrischen Säule auf Salze und auf einige von ihren Basen"\*) beschrieben, zogen sie

<sup>\*)</sup> Gehlen's Reues allgemeines Journal der Chemie, Bb. I, S. 114.

u. a. auch die nachstehende Schlußfolgerung: die Verdindungen werden durch Electricität in der Art zerlegt, daß Sauerstoff, Säuren und orydirte Körper sich zu dem positiven Pole, alle brennbaren Körper, Alkalien und Erden sich zu dem negativen Pole begeben; am Natürlichsten erscheine es, diese Art der Zerzlegung durch Annahme, daß die Electricität für gewisse Stosse eine Attraction und gegen andere eine Repulsion ausübe, zu erklären, aber auch diese Erklärung sei eine wenig genügende; nicht frei von erheblichen Einwürfen sei die Vorstellung, daß ein bestimmter Bestandtheil des Wassers durch Eine Electricität gebunden und dann dem entsprechenden Polende zugeführt werde.

Bu bestimmteren Vorstellungen tam S. Davy, bessen electrochemische Arbeiten von 1806 an die Aufmerksamkeit ber Chemiker rege machten und ben von ihm über bie Beziehungen ber Electricität zu ber demischen Verwandtschaft geäußerten Ansichten Beachtung sicherten. Zunächst in seiner, 1807 in weiterem Kreise bekannt gewordenen Abhandlung über einige demische Wirkungen ber Electricität\*). Davy hatte gleichfalls bie gersetzenbe Einwirkung bes electrischen Stromes auf Verbinbungen gefunden, die in Wasser gelöst oder, wenn auch nur wenig in dieser Flüssigkeit löslich, bamit in Berührung sinb, und die Ausscheidung ber frei geworbenen Bestandtheile an ben entgegengesetzten Polenben ber galvanischen Gaule; bezüglich seiner Erklarung solcher electrochemischer Zersetzung genugt es, ohne bag ich auf die Ginzelnheiten der ersteren hier einzugehen brauchte, Das hervorzuheben, baß er mit Bestimmtheit aussprach, gemine Bestandtheile der zersetharen Berbindungen — ber Sauerstoff bes Wassers, bie Saure in Salzen — werben von bem negativen Polenbe abgestoßen und von bem positiven angezogen, mahrend andere — ber Wasserstoff bes Wassers, bie Base in Salzen — von bem positiven Polenbe abgestoßen und von bem negativen angezogen werben. Davy brachte Dies in Zusammen.

<sup>\*)</sup> Gelesen vor der K. Gesellschaft zu London im Rovember 1806; Philosophical Transactions f. 1807, p. 1.

hang bamit, wie bei Berührung eines Metalles einerseits mit alkalischer, andererseits mit saurer Flüssigkeit Glectricitäts= erregung stattfinde; der Säure komme negativ-, dem Alkali positiv=electrische Energie zu, und jeder mit einer gewissen electrischen Energie begabte Körper folge bezüglich der Abstogung burch gleichnamig und der Anziehung burch ungleichnamig electrisirte Oberflächen ben gewöhnlichen Gesetzen ber Electricitäts= Der entgegengesetzte electrische Charakter ber Säuren und ber Basen zeige sich weiter barin, daß bei Berührung eines Retalles mit trockenen Säuren (Oralsäure, Borsäure o. a.) biese negativ=, bei Berührung bes Metalles mit trockenen Basen (Kalk, Strontian u. a.) biese positiv-electrisch werden; hierdurch indirect ergeben werbe: bag die Sauren und die al= talischen Basen entgegengesetzte electrische Energie besitzen, habe birecte Bestätigung gefunden, sofern nach ber Berührung von Aeptalk mit krystallisirter Oralsäure der erstere sich positiv=, die lettere sich negativ=electrisch zeige. Auch für die Bestandtheile bes Wassers habe man einen solchen electrischen Gegensatz an= zunehmen: daß dem Sauerstoff negativ=, dem Wasserstoff positiv= electrische Energie zukomme. Zu ber Betrachtung ber Bezieh= ungen zwischen ben electrischen Energien ber Körper und ben demischen Verwandtschaften berselben übergehend hob Davy zunächst hervor, daß die chemische Anziehung zwischen zwei Kör= pern aufgehoben werden könne, indem man dem einen künstlich ben electrischen Zustand bes anberen mittheile (baß Zink z. B. als negatives Polende sich in der die Kette schließenden Flüssig= keit nicht mit dem electronegativen Sauerstoff verbinde), ober daß die chemische Anziehung umgekehrt vergrößert (Silber z. B. als positives Polende zur Vereinigung mit Sauerstoff befähigt) Ferner, daß alle biejenigen Substanzen, welche werden könne. sich demisch verbinden konnen, sich gegen einander entgegengesett electrisch verhalten, und schon hiernach bei vollkommener Beweg= lichkeit ihrer Theilchen sie sich unter einander anziehen müßten. Wenn auch zur Zeit über die entferntere Ursache der electrischen Energie ober ber Erregung ber entgegengesetzten Electricitäten

burch Contact verschiedener Körper sich nicht einmal Etwas ver= muthen lasse, so sei boch die Beziehung der electrischen Energie zu ber chemischen Verwandtschaft genügend klar; und die Frage wird aufgeworfen, ob die erstere nicht mit der letteren identisch und eine wesentliche Eigenschaft ber Materie sein moge. Wie mit den entgegengesetten Electricitäten beladene Rorper, welche sich anziehen und nach ber Trennung noch die ursprünglichen Beladungen zeigen, verhalten sich die in chemische Berbinbung eingehenben Körper. Zwei Körper, beren Theilchen sich in ben entgegengesetzten electrischen Zuständen befänden: so zwar, baß bie ber electrischen Spannung entsprechenbe Anziehung ber ungleichartigen Theilchen größer sei als der Zusammenhalt ber gleichartigen, müßten sich mit einanber verbinden, mit mehr ober weniger Kraft je nachdem sich die electrischen Energien mehr ober weniger ausgleichen; und bie Abanberung ber Gigen= schaften murbe Dem entsprechend sein. Ungleicher Grab ber electrischen Energie zweier Körper, berselben britten Substanz von entgegengesetter Energie gegenüber, murbe ben ersteren verschiedene Anziehungskraft zu der letteren verleihen, und es ließe sich hiernach erklären, weßhalb von den ersteren Körpern ber mit ber schwächeren Energie aus seiner Verbindung mit ber letteren Substanz ausgeschieben und weggestoßen murbe. Bic. bie Warme bie Bilbung einer demischen Verbindung einleitet, würbe sich nach biesen Ansichten leicht erklären lassen: sie wäre nicht nur als die freie Bewegung ber Theilchen beforbernd zu betrachten, sondern auch als die electrischen Energien der Rorper steigernd; bei gewöhnlicher Temperatur sei bie electrische Spannung zwischen fich berührendem Rupfer und Schwefel nur fomach, aber sie steigere sich bei bem Erhiten, raschzunehmend wenn bie Temperatur bem Schmelzpunkte bes Schwefels fich nabere, und etwas oberhalb biefes Punktes murbe Verbindung unter Freiwerben von Wärme und Licht eintreten. So habe man sich auch bas Bustanbekommen ber Berbinbung von Sauerstoff unb Wasserstoff zu Wasser bei erhöhter Temperatur, so bas Bustandetommen aller Verbrennungserscheinungen zu benten. Berbind:

ungen, in welchen die Berwandtschaften der Bestandtheile ganz ausgeglichen seien, verhalten sich auch electrisch-neutral; Kupser oder Zink werden durch Berührung mit neutralen Salzen gar nicht electrisch erregt, während alkalisch reagirende Salze ähnlich wie Basen, sauer reagirende ähnlich wie Säuren wirken. — In welcher Weise sich hier Davy noch dafür erklärte, daß Contactwirkungen, und nicht chemische, für die Hervordringung der galvanischen Erscheinungen die primären seien, verfolge ich nicht weiter; auch nicht, wie er auf Grund seiner Versuche sich darüber außsprach, daß keineswegs bei rein chemischen Vorgängen sowider wiede frühere Forscher angegeben hatten) Electricität frei werde, und daß Körper, welche in Verührung mit einander sich vor ihrer chemischen Vereinigung electrisch erregt zeigen, nach dem Eintreten der letzteren freie Electricität nicht mehr wahrnehmen lassen.

An solchen Vorstellungen über das Wesen der electro= demischen Zersetzung, ber demischen Vereinigung und ber verschiebenen electrischen Zustände ber ber Verbindung unter ein= ander fähigen Körper hielt H. Davy bann fest. — Go z. B. in seiner berühmten Abhanblung über einige neue Erscheinungen demischer Veranderung, welche burch Electricität bewirkt wirb, und namentlich die Zersetzung der fixen Alkalien \*). Für die Erklärung dieser Zersetzung hob er hervor, daß die in den firen Alkalien enthaltenen Metalle so wie andere verbrennliche Sub= stanzen burch positiv-electrische Oberflächen abgestoßen und burch negativ=electrische angezogen zu werben scheinen, während ber Sauerstoff sich entgegengesetzt verhalte; ber Sauerstoff, welchem von Natur negative, und die Alkalimetalle, welchen ebenso positive Energie zukomme, bleiben nicht in Verbindung, wenn einer bieser Körper in einen Zustand gebracht werbe, welcher bem ihm von Natur zukommenben entgegengesett sei. Synthese ber Alkalien hingegen kommen bie natürlichen Energien

<sup>\*)</sup> Gelesen vor der K. Gesellschaft zu London im November 1807 Philosophical Transactions f. 1808, p. 1.

burch Contact verschiebener Körper sich nicht einmal Etwas ver= muthen lasse, so sei boch die Beziehung der electrischen Energie zu der chemischen Verwandtschaft genügend klar; und die Frage wird aufgeworfen, ob die erstere nicht mit der letteren identisch und eine wesentliche Eigenschaft ber Materie sein möge. Wie mit den entgegengesetzten Electricitäten beladene Körper, welche sich anziehen und nach der Trennung noch die ursprünglichen Beladungen zeigen, verhalten sich die in chemische Verbindung eingehenden Körper. Zwei Körper, deren Theilchen sich in ben entgegengesetzten electrischen Zuständen befänden: so zwar, daß bie der electrischen Spannung entsprechende Anziehung der un= gleichartigen Theilchen größer sei als ber Zusammenhalt ber gleichartigen, müßten sich mit einander verbinden, mit mehr ober weniger Rraft je nachdem sich die electrischen Energien mehr ober weniger ausgleichen; und bie Abanberung ber Gigen= schaften mürde Dem entsprechend sein. Ungleicher Grad ber electrischen Energie zweier Körper, berselben britten Substanz von entgegengesetzter Energie gegenüber, murbe ben ersteren verschiedene Anziehungstraft zu der letteren verleihen, und es ließe sich hiernach erklären, weßhalb von den ersteren Körpern ber mit ber schwächeren Energie aus seiner Verbindung mit ber letzteren Eubstanz ausgeschieben und weggestoßen murbe. Wie die Wärme die Bildung einer chemischen Verbindung einleitet, würde sich nach diesen Ansichten leicht erklären lassen: sie wäre nicht nur als die freie Bewegung der Theilchen befördernd zu betrachten, sondern auch als die electrischen Energien ber Körper steigernd; bei gewöhnlicher Temperatur sei die electrische Spannung zwischen sich berührendem Rupfer und Schwefel nur ichwach, aber sie steigere sich bei dem Erhigen, rasch zunehmend wenn die Temperatur dem Schmelzpunkte des Schwefels sich nahere, und etwas oberhalb dieses Punktes wurde Verbindung unter Frei= werben von Wärme und Licht eintreten. So habe man sich auch das Zustandekommen der Verbindung von Sauerstoff und Wasserstoff zu Wasser bei erhöhter Temperatur, so bas Zustande= kommen aller Verbrennungserscheinungen zu benken. Verbind=



ober Attractionen unter einander ins Gleichgewicht; bei geringerer Erregung dieser Energien bei gewöhnlicher Temperatur gehe die Verbindung langsam, bei Steigerung ber Energien durch Hite rasch und wie in anderen ähnlichen Fällen unter Feuererschein= ung vor sich. — Go in seinen 1812 veröffentlichten Elements of Chemical Philosophy. Electrische Effecte, sagte er hier\*), werden durch dieselben Körper hervorgebracht, wenn biese als Massen wirken, welche demische Erscheinungen hervorbringen, wenn die kleinsten Theilchen berselben auf einander einwirken; es sei beghalb nicht unwahrscheinlich, bag bie primare Ursache jener Effecte und dieser Erscheinungen die nämliche sei, und daß dieselbe Anordnung der Materie, ober dieselben anziehenden Rrafte, welche Korper in die Beziehungen von positiv= und negativ=electrisch kommen lassen, b. h. welche machen, daß sie einander electrisch anziehen und anderen Körpern anziehende Kräfte mittheilen können, auch ihren Theilchen Anziehung zu einander und die Befähigung zu demischer Berbindung ver= leihen können, wenn bieselben völlige Freiheit ber Bewegung Es spreche nicht wenig zu Gunsten bieser Sppothese, baß Wärme, und manchmal Wärme und Licht, aus ber Aeußer= ung sowohl ber electrisch= als ber chemisch-anziehenden Kräfte resultiren, und daß man für Körper, welche in Berührung mit anderen in dem Berhältnisse von positiv=electrischen zu diesen stehen, das Vereinigungsvermögen daburch steigern könne, daß man sie noch stärker positiv mache, mährend sich ihr Bereinig= ungsvermögen baburch vernichten lasse, baß man sie in einen bem negativ-electrischen entsprechenden Zustand überführe.

Durch Davy wurde der Gebanke zu festerer Sestaltung gebracht, daß electrische und chemische Wirkungen auf derselben Kraft beruhen mögen, und an seine Arbeiten und Ansichten knüpfen alle die später aufgestellten Lehren an, nach welchen die chemischen Vorgänge nur die Aeußerungen electrischer Anzieh: ungen sein sollen. Was in den S. 500 ff. besprochenen Arbeiten

<sup>\*)</sup> H. Davy's Collected Works (London 1840), Vol. IV, p. 119.

Dann's über bie entgegengesetzten electrischen Bustanbe von Körpern geäußert ist, welche chemische Verbindung unter ein= ander eingehen, findet sich in den späteren electrochemischen Theorien in verschiedener Art weiterer Ausbildung wieder; und als Unterstützung dieser Theorien wird bann namentlich geltend gemacht, wie sich nach ihnen die Wärmeentwickelung und die Feuererscheinung bei dem Eintreten chemischer Verbindung ge= nügend erklären lasse. Bon solchen Theorien, welche mehr skizzirt ober vollständiger ausgearbeitet vorgebracht wurden, kann ich hier diejenigen nicht besprechen, welche keinen eingreifenben und länger bauernden Ginfluß auf die Vorstellungen der Chemiker ausubten; selbst bann nicht, wenn für kurzere Zeit bie Beachtung eine so lebhafte mar, wie die, welche ber von Derstedt in seiner Ansicht der chemischen Naturgesetze, durch die neueren Entdeckungen gewonnen, (1812) aufgestellten zu Theil wurde. Aber über Berzelius' electrochemische Theorie, und wie sie sich entwickelte, habe ich etwas ausführlicher zu berichten. Vorauszuschicken habe ich jedoch einige Angaben barüber, wie man die Verbrennungserscheinungen gegen das Ende des vorigen und im Anfange bieses Jahrhunderts erklären zu können glaubte.

Lavoisier hatte bas, solche Erscheinungen bedingende Freiswerben von Wärme als darauf beruhend betrachtet, daß die lastente Wärme, durch welche das wägbare Substrat des Sauerstoffs gases in den gassörmigen Zustand gebracht sei, dei dem Einsgehen des Sauerstoffs in Berbindungen ganz oder theilweise ausgeschieden werde. Daß in dem Anfange dieses Jahrhunderts sestgestellt und anerkannt war, auch dei Abwesenheit des Sauerstoffs können Berbrennungserscheinungen statthaben, wurde S. 303 erinnert; und schon damit war die Lavoisier'sche Erklärung dieser Erscheinungen nicht mehr haltbar, welche man außerdem bald auch für solche Fälle, in denen ein starrer Körper in Sauerstoffgas zu einer gassörmigen Berbindung verdrennt, als nicht genügend betrachtete. Eine andere Vorstellung über die Ursache der Wärmeentwickelung bei der chemischen Berbindung, welche schon 1778 von Erawsord bargelegt und von

Vielen als eine ganz zureichende angesehen worben war: Wärmecapacität ber Berbindung sei bann kleiner als die Summe ber Wärmecapacitaten ber fich vereinigenben Substanzen, erwies sich gleichsalls als unrichtig, sobald bie specifische Barme zu= sammengesetzterer und einfacherer Körper etwas genauer ermittelt war. — Anbererseits war bereits 1788 von Wilche, bann wieber 1807 von Grotthuß bie Ansicht angebeutet ober aus= gesprochen worden, die Feuererscheinung beruhe auf ber Aus= gleichung ber entgegengesetzten Electricitäten, beren eine ber Sauerstoff, deren andere ber verbrennende Körper gebunben H. Davy's Arbeiten, welche S. 433 und 500 ff. be= sprochen murben, ließen jest Beziehungen zwischen ben electrischen und ben demischen Kräften klarer und bestimmter, als Dies bis dahin der Fall gewesen war, hervortreten und beachten. Dany selbst, welcher sich schon früher gegen bie Annahme eines besonderen Wärmestoffes und bafür ausgesprochen hatte, baß bie Wärmeerscheinungen auf Bewegung der kleinsten Theilchen ber Körper zurückzuführen seien, erklärte 1812\*) bas Freiwerben von Wärme und Licht als wahrscheinlich ganz allgemein bei ber Einwirkung solcher Substanzen, welchen fehr starte demische Anziehungen ober verschiebene electrische Beziehungen zukommen, eintretend, wo eine intensive und heftige Bewegung den kleinsten Theilchen dieser Rörper mitgetheilt werden konne.

Aber es war ganz hauptsächlich Berzelius, welcher die Ansicht fast allgemein anerkannt werden ließ, daß die Verbrennung und die Bildung eigentlicher chemischer Verbindungen überhaupt wesentlich auf der Ausgleichung der entgegengesetzen Electricitäten beruhe. — Er äußerte bereits 1811 \*\*) bei Besprechung der Verbrennung des Aupfers in Schweseldamps, die Feuererscheinung möge auf einer electrochemischen Entladung beruhen. In demselben Jahre noch \*\*\*) entwickelte er etwas

<sup>\*)</sup> Elements of Chemical Philosophy (Collected Works, Vol. IV, p. 166).

<sup>\*\*)</sup> Gilbert's Annalen ber Physit, Bb. XXXVII, S. 280.

<sup>\*\*\*)</sup> Daselbst, Bb. XXXVIII, S. 189.

eingehender die Ansicht, daß die Feuererscheinung bei der Ber= brennung und die Wärmeentwickelung bei ber Bilbung chemischer Verbindungen überhaupt ganz dieselbe Ursache habe, wie die Feuererscheinung und die Wärmeentwickelung zwischen ben Pol= enben einer mächtigen galvanischen Batterie. Nach den Kennt= nissen, die man bereits über die Electricität als ein chemisches Agens besitze, lasse sich nicht mehr ein chemischer Vorgang benken, ber nicht auch zugleich ein electrischer sei; Davy habe gezeigt, daß zwei, mit Verwandtschaft zu einander begabte Körper bei der Berührung, d. h. unmittelbar vor der Verbindung entgegen= gesetzte Electricitäten zeigen, und zwar um so beutlicher, je größer die gegenseitige Verwandtschaft zwischen jenen Körpern sei; Dies, und mas man über die electrochemischen Zerlegungen kenne, gebe ben klarsten Beweis bafür ab, baß jede Verbindungs= ober Zersetzungserscheinung ein electrochemischer Vorgang sein Darüber aber wisse man Nichts, was die Electricität sei, wie sie ben Körpern innewohne und bas chemische Verhalten berselben bestimme; und burch die Speculationen von Männern, welche ohne hinreichende experimentale Kenntniß mit großer Be= stimmtheit darüber urtheilen, werbe man vielleicht mehr irre ge= führt als aufgeklärt.

Solchen Körpern, welche ber chemischen Vereinigung unter einander fähig sind, kommen nach dieser Auffassung, mindestens vor dem Eintreten der Verbindung, entgegengesette electrische Eigenschaften zu. Welche Körper sollen nun als mit positiver, welche als mit negativer Electricität beladen angesehen werden? Wenn Berzelius 1803 (vgl. S. 499 f.) die zersehenden Wirtzungen der Electricität als möglicherweise auf einer Attraction der letzteren für gewisse Stoffe, einer Repulsion für andere bezuhend betrachtet hatte, so war doch damals von ihm Nichts darüber gesagt worden, welche Körper man als in einer bestimmten Beziehung zu der einen, welche als in solcher Beziehung zu der anderen Electricität stehend anzusehen habe. Weiter entwickelt waren hierüber die Ansichten, welche H. Davy von 1806 an darlegte; ich habe S. 500 ff. barüber berichtet, wie

und auf welche Grunde hin er einzelnen Körpern — bem Sauerstoff und ben Säuren z. B. — negativ-, anderen — bem Basserstoff und ben Basen z. B. — positiv=electrische Energie als zu= kommend betrachtete. Aber eine entgegengesette Borstellung hierüber hielt Berzelius bann mährend mehrerer Jahre für zulässig ober selbst für mahrscheinlicher, indem er da ben electrischen Charakter jedes der Bestandtheile solcher Verbindungen, die burch ben galvanischen Strom zersetbar sind, als übereinstimmend mit bem des Poles ansah, an welchem der betreffende Bestandtheil bei solcher Zersetzung frei wird. Co z. B. in einer ber fruhesten Mittheilungen über seine, die Regelmäßigkeiten in der quan= titativen Zusammensetzung von Verbindungen betreffenden Forsch= ungen, als er — 1810\*) — ankündigte: wenn zwei orybirte Körper, z. B. eine Saure und eine Base, neutrale Verbind= ungen eingehen können, so enthalte berjenige ber beiben Körper, welcher sich in der galvanischen Kette nach dem positiven Pole begebe, entweder 2= oder 3=, 4=, 5=, 6= . . . mal so viel Sauer= stoff, als ber andere Körper, welcher nach bem negativen Pole hinstrebe; Berzelius nannte bamals die Körper, welche an bem positiven resp. negativen Pol ausgeschieben werben, positive resp. negative, Dem entgegen, wie Davy ben electrischen Zustand ber Körper, auch je nach ber Ausscheibung berselben an bem einen ober bem anderen Polende, aufgefaßt hatte, wonach bie am positiven Pole frei werbenden Körper als uegative u. s. w. zu bezeichnen maren. Wenn Berzelius es 1811 \*\*) als noch unentschieben ansah, ob die lettere ober die erstere Bezeichnung bie richtigere sei, behielt er boch bamals und in ben folgenden Jahren die von ihm 1810 angewendete bei: so 1811 in seinem Versuch einer chemischen Romenclatur\*\*\*) und

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen ber Physik, Bb. XXXVII, S. 217.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, Bb. XXXVIII, S. 178.

<sup>\*\*\*)</sup> Journal do physique, T. LXXIII, p. 257, wo et electropositive Körper als diejenigen besinirt, welche bei der electrochemischen Bersehung ihrer Berbindungen sich am positiven Polende ausscheiden, und electronegative Körper entsprechend. Allerdings läßt er auch hier, p. 277 a.,

in bemselben Jahr\*) und in bem folgenden \*\*) in den Fortsetz= ungen seiner Untersuchungen über die bestimmten und einfachen Verhältnisse, nach welchen die Bestandtheile der unorganischen Natur mit einander verbunden sind; und 1812\*\*\*) meinte er noch, wenn man die an bem positiven Pole sich ausscheibenben Körper positive nenne, obgleich sie bei Berührung mit anderen negative Electricität zeigen, so entspreche Dies ganz Dem, baß man ben dem Nordende der Magnetnadel einwohnenden Magnetismus Nord-Magnetismus nenne, obgleich berselbe bem in bem Norbpol ber Erbe enthaltenen entgegengesett sei. Erft 1813 +) vertauschte Berzelius die von ihm bis dahin gebrauchte Bezeichnungsweise, welche Körper electropositive und welche electro= negative zu nennen seien, mit ber von Davy eingeführten, und in Uebereinstimmung mit der letzteren drückte er sich dann immer so aus, wie uns Dies jett noch bei ber Unterscheibung s. g. positiver und negativer Bestandtheile von Verbindungen geläufig ist.

Berzelius veröffentlichte 1812+†) einen Aufsatz zur Rechtfertigung ber Ansichten, auf welchen die spstematische Aufstellung der Körper in seinem Versuch einer chemischen Nomensclatur beruhte, und hier handelte er zunächst von den Beziehzungen zwischen der Electricität und der Verwandtschaft und gab er an, was er selbst als Grundzüge einer electrochemischen Theorie ankündigte. Das schon früher (vgl. S. 506 f.) dafür Vorgebrachte, daß Gemische Vorgänge wesentlich electrische seien und daß chemische Verbindung auf der Ausgleichung der den

wo er seine Anschauungsweise rechtfertigt aber auch die Möglichkeit, daß die Bezeichnungen umzutauschen seien wie Dies von den Meisten geschehe, anerkennt, es dahingestellt, was das Richtige sei.

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVIII, namentlich S. 189 sf.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, Bb. XL, wo z. B. S. 830 ber Sauerstoff ber einzige absolut electropositive Körper in ber ganzen Natur genannt wird.

<sup>\*\*\*)</sup> Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. VI, S. 128.

<sup>†)</sup> Bgl. Berzelius' Bemerkung in Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XLVIII, S. 336 f. (1814).

<sup>##)</sup> Schweigger's Journal für Chemie und Physit, Bd. VI, S. 119.

zusammentretenden Substanzen zukommenden Electricitäten beruhe, chemische Zersetzung von bem Wieberzutreten biefer Glectri= citaten an die frei werbenden Substanzen begleitet sei, findet sich hier wieder und erweitert dargelegt; hervorgehoben wurde, daß berselbe Körper (Schwefel 3. B.) sich gegen Einen Körper (Sauerstoff) electropositiv (ich brauche die von Berzelius selbst später angenommene Bezeichnungsweise), gegen andere (Metalle) electronegativ verhalten könne; begründet wurde die Anordnung ber verschiedenen Elemente in Gruppen, je nach bem Berhalten ber ersteren und ihrer Sauerstoffverbindungen zu bem Sauer= stoff, welcher als der absolut negativ=electrische Körper betrachtet wurde, und unter einander. Auf die in dieser Abhandlung ent= haltenen Ginzelnheiten gebe ich hier nicht ein, auch nicht auf bas von Berzelius 1813\*) Dargelegte, wo zur Charakteristrung bes Unterschiedes zwischen einem Aggregate gleichartiger Atome und einer chemischen Verbindung ungleichartiger Atome hervor= gehoben murbe, daß in dem letteren Falle auf Grund der fpe= cifischen Polarität ber heterogenen Atome bei ber Bereinigung berselben eine electrische Entladung vor sich gehe, wie sie bei bem Zusammentreten homogener Atome nicht statthaben tonne. Gben so wenig bespreche ich hier bas Borschreiten in bem Bersuche, die Stellen ber einzelnen Elemente in ber electrochemischen Reihe zu ermitteln. Wielmehr gehe ich sogleich zu ber Bericht= erstattung über, wie Berzelius 1818 die electrochemische Theorie in derjenigen Form aufstellte, in welcher biese Theorie so lange gegolten hat; vorher nur noch baran erinnernb, baß Schweigger von 1812 an die Ansicht entwickelte, bie von ibm als die verschiebenen Arten magbarer Materie zusammensetzenb angenommenen kryftallisch geformten Theilchen enthalten an ihren Polen die entgegengesetzten Electricitäten.

In dieser Form lehrte Berzelius die electrochemische Theorie in dem Werke kennen, dessen Wichtigkeit uns schon

<sup>\*)</sup> Richolfon's Journal of Natural Philosophy etc., Vol. XXXIV, p. 154; vgl. Thomfon's Annals of Philosophy, Vol. 11, p. 446.

wieberholt zur Bezugnahme auf seinen Inhalt Veranlassung gegeben hat: in seinem Versuch über die Theorie der chemischen Proportionen und über die demischen Wirkungen ber Electricität (vgl. S. 332 f.). Ausführlich zeigte er hier, daß die früher für bie Entwickelung von Warme bei chemischen Verbindungen und namentlich für die Feuererscheinung bei bem Berbrennen ge= gebenen Erklärungen (vgl. S. 505 f.) ungenügenbe finb; ausführ= lich legte er bar, was bafür spreche, baß biese Vorgange auf ber Ausgleichung ber entgegengesetzten Electricitäten beruhen. - Für das kleinste Theilchen jedes Körpers nahm er jett an. baß es an entgegengesetzten Stellen bie entgegengesetzten Electri= citäten enthalte, boch im Allgemeinen nicht beide in gleicher Menge, sondern die positive oder die negative vorwaltend; und nach dem anzunehmenben Grade des Vorwaltens der einen ober ber anderen Electricität wurden die Elemente in eine von dem Sauerstoff als electronegativstem bis zu bem Kalium als electro= positivstem gehende Reihe gestellt. Aber zum Zwecke ber Er= klärung chemischer Vorgänge wurden außer dem Verhältnisse ber entgegengesetzten Electricitäten an ben Polen ber Atome eines Elementes auch die Verhältnisse der Electricitätsmengen an ben Polen ber Atome verschiebener Elemente in Betracht gezogen und so, daß sie jenen Vorgangen enisprechen, angenommen: 3. B. neben Dem, daß an einem Bleiatome die positive, einem Schwefel= und mehr noch an einem Sauerstoffatome die negative Electricität überwiege, auch, baß babei boch ber positive Pol bes Schwefelatomes eine größere Menge ber negativen Electricität des Sauerstoffatomes zu neutralisiren vermöge, als der positive Pol bes Bleiatomes; und weiter noch wurde voraus= gesett, daß die Mengen ber in gewissem Verhältniß an den Polen des Utomes eines Elementes vorhandenen Electricitäten mit der Temperatur sich ändernde seien. — Wie sur die Elemente wurden auch für die Verbindungen ganz bestimmte electro= demische Berhaltnisse: Borberrschen Giner Electricität an einer Stelle bes zusammengesetzten Atomes u. s. m., angenommen. welcher Art des Verhaltens (ob als Säure ober als Base 4. B.) Ropp, Entwidelung ber Chemie, 33

und mit welcher Verwandtschaftskraft die Verbindungen gestattet seien, murbe als baburch bebingt betrachtet, Electricitäten an den kleinsten Theilchen vorherrschend und welche Mengen von Electricität an benselben noch unausgeglichen seien. Wenn Zirkonerbe, Chromoryb u. a. nach bem Glühen eine viel geringere Befähigung zur Vereinigung mit Cauren zeigen, als vor bem Glühen, so weise Dies barauf hin, daß die Glemente jener Orybe sich nach verschiebenen Graben ber Innigkeit, b. i. mit vollständigerer ober weniger vollständiger Ausgleichung ber entgegengesetten Electricitäten zu verbinden vermögen. Bersetzung von Verbindungen muffen bie zur Ausscheidung ge= brachten Bestandtheile die ihnen für ben freien Zustand berselben zukommenben Glectricitäten wieber annehmen: sie erhalten sie augeführt bei electrochemischen Zersetzungen, wo bie auf bie Berbindungen einwirkenden Glectricitäten bann nicht mehr mahrnehmbar sind, ober in der Art, daß ein zersetzender Körper von seiner vorwaltenben Glectricität an ben frei werbenben abgiebt, ober bei ber zersetzenden Einwirkung ber Warme. — Seien diese Vermuthungen über die Beziehungen ber Körper zu ber Electricität richtig, so sei Das, was man chemische Bermandtschaft nenne, mit allen seinen Abanberungen nichts Anderes, als die Wirkung der electrischen Polarität der kleinsten Theilchen der Körper, und die Electricität die erste Ursache aller chemischen Wirkungen; und verschiebene Verwandtschaftsgrade seien lediglich verschiebene Intensitäten ber electrochemischen Polarisation. Aber von den eigentlichen demischen Verbindungen seien die Auflos= ungen wesentlich verschieben, sofern bei ben letteren electrochemische Reutralisation nicht statthabe, und die Bilbung jener Perbinbungen und bie ber Auflosungen seien keineswegs etwa nur als verschiebene Grabe eines und besselben Borganges zu betrachten; die Auflösung beruhe mahrscheinlich auf einer specifischen Verwandtschaft zwischen bem Lösungsmittel und bem aufzulosenben Rorper.

So war die Theorie beschaffen, aus welcher Berzelius in dem jest besprochenen Werke namentlich auch Das mit Sicher=

heit folgern zu können glaubte, baß jebe chemische Berbinbung, und jeder ihrer Bestandtheile in dem Falle daß er noch zusammensgesett sei, binäre Gliederung haben müsse. Daraus, daß alle chemischen Bereinigungen auf der Ausgleichung positiver und negativer Electricität beruhen, ergebe sich — sofern es keine dritte Electricität gebe —, daß jede Verbindung, wie viele Elemente sie auch in sich enthalte, aus einem electropositiven und einem electronegativen Bestandtheile zusammengesett sein nüsse. Bas schon vorher für die Verdindungen angenommen worden war (vgl. S. 496 st.): daß sie binär gegliederte Zusammensesung haben, erhielt jett eine theoretische Unterstützung, und Etwas wie ein Beweis dafür wurde gegeben, daß eine andere Art des Zusammengesetzseins unmöglich existiren könne; es wurde zu einer Lehre, an welcher als einer sundamentalen Berzel ius unverbrüchlich sestibielt.

Bei der Aufstellung der electrochemischen Theorie schien Berzelius kaum baran zu glauben, bagihr, so wie er sie gab, während längerer Zeit in ber Wissenschaft Geltung zukommen werbe. Er habe, sagte er in der Einleitung zu seiner Schrift über die Theorie der chemischen Proportionen, den Versuch ge= macht, das Phanomen des Feuers von demselben Princip abzuleiten, wodurch es bei ber electrischen Entzündung und bei dem Blitze hervorgebracht werde; er habe an die Stelle nicht mehr ausreichenber Hypothesen eine andere gesetzt, die für jett mit den erlangten Erfahrungen übereinstimme, vielleicht aber in Rurzem mit einer erweiterten Erfahrung nicht mehr im Gin= tlange stehen und bann bas Schicksal ber ersteren haben werbe. - Diese electrochemische Theorie erhielt sich indessen länger; über zwanzig Jahre war sie die von weitaus den Meisten an= genommene. Sie war unter Beachtung Dessen, was damals an erperimentaler Erkenntniß erlangt war, so ausgedacht, daß sie sich mit allem Diesem in Uebereinstimmung fand; den damals bekannten demischen Thatsachen entsprach sie um so besser, als sie wesentlich aus diesen Thatsachen abgeleitet war und gerade beßhalb für sie mehr einen als passend betrachteten Ausbruck 33\*

als eine eigentliche Erklärung gewährte. Für allgemeinere Angaben, bezüglich bes ähnlichen ober unähnlichen Berhaltens von Körpern u. a., bot sie Bezeichnungen, welche für die Chemiker bequem waren, sobalb sie überall in bemselben Sinn angewenbet und verstanden murben, und welche um Dessen willen jest noch gebraucht werben. Gehalten burch Berzelius' wohlbegrundete Autorität, von ihm angewendet in ben Schriften, welche ben Anfänger in gründlichere Bekanntschaft mit unserer Wissenschaft einführten und dem Vorgeschrittenen so oft wichtige neue Untersuchungen zur Kenntnig brachten, gewann diese Theorie rasch Boben und erhielt sie ihn sich langere Zeit. Darüber, wie Dies ber Fall mar, legen fast alle demische Publicationen aus und vierten Decennium unseres Jahrhunderts bem britten Beugniß ab. Ich will hier nur baran erinnern, wie ber Chemiter, welcher später an ber Bekampfung ber electrochemischen Theorie so großen Antheil hatte: wie Dumas 1828 in bem I. Banbe seines Lehrbuches ber angewandten Chemie Bergelius' electrochemischer Theorie gebachte: die Ginfachheit bieser Betrachtungsweise verbiene alle Aufmerksamkeit, namentlich wenn man bebenke, daß sie seit ihrer Aufstellung ben Beifall aller Chemiker Europa's erhalten habe; und barauf, wie berselbe Forscher sich noch einige Jahre später als Anhänger bieser Theorie bekannte, habe ich in dem Abschnitte zuruckzukommen, in welchem ich über die Entwickelung ber organischen Chemie berichten werbe. Der Ginfluß bes Beharrungsvermögens, welches für einmal recipirte Vorstellungen sich immer geltenb macht, übte bann auch seine Wirkung für bie Beibehaltung ber Ber= ge lius'ichen electrochemischen Theorie aus; namentlich als Thatsachen bekannt murben, welche zu bieser Theorie nicht mehr stimmten. Bei Berzelius erwies sich als zutreffenb, was er selbst bei ber Aufstellung bieser Theorie barüber gesagt hatte (vgl. S. 314), wie bie Gewohnheit von ber Richtigkeit einer Ausicht überzeugt sein, bie Schwächen berselben nicht erkennen und die Gegenbeweise nicht murbigen lasse.

Bis gegen die Mitte bes vierten Decenniums unseres Jahr-

hunberts waren auf bem Gebiete ber Physit, wie sich auch bie Electricitätslehre anders gestaltet hatte, boch kaum solche That= sachen allgemein anerkannt, welche zu ber Verwerfung ber electro= demischen Theorie Berzelius' Beranlassung gegeben hatten. Auf bem Gebiete ber Chemie maren vorzugsweise solche neue Thatsachen gefunden worden, die den schon früher bekannten in gewissem Grade analog waren und deßhalb die Anwendbarkeit jener Theorie eher erweitert als beschränkt erscheinen ließen; was von neueren, bisher von ihm bestrittenen Betrachtungs= weisen burch Berzelius nach 1818 anerkannt murbe, ließ sich gleichfalls ungezwungen mit ben Grundgebanken ber electro= demischen Theorie in Uebereinstimmung bringen; über Ginzelnes, was zu ihr weniger gut stimmte, ging man hinaus und be= ruhigte sich, wo nothig, babei, daß bei einer gründlichen Revision ber electrochemischen Theorie — welche immerfort bem früheren, 1818 burd Berzelius versuchten Entwurfe berselben entsprechend gelehrt wurde — die Haupttheile berselben stehen bleiben, unter= geordnete Punkte in einer ben Fortschritten des Wissens nügenden Weise sich verbessern lassen mögen. — So fest war bas Vertrauen auf die Richtigkeit dieser Theorie allmälig ge= worden, daß es selbst durch die Erkenntnig widersprechender physikalischer Thatsachen nicht erheblich gestört wurde. electrochemischen Theorie, wie sie burch Berzelius aufgestellt war, und speciell zu ber Lehre, daß bei ben mit ungleichen Ber= wandtschaftsgrößen statthabenden Vereinigungen verschiebener Substanzen ungleich große Mengen ber entgegengesetzten Electri= citäten zur Ausgleichung kommen und biese ben Substanzen bei bem Wieberfreiwerben restituirt werben mussen, — bazu paßte gar nicht die 1834 (vgl. S. 434 f.) bekannt geworbene Entbeckung Faraban's, bag bieselbe Menge stromenber Glectricität äqui= valente Mengen verschiebener Verbindungen zersett, wenn gleich diese als mit sehr ungleichen Verwandtschaftsgrößen gebildet be-Wie Berzelius selbst biesen Wiberspruch als trachtet werben. einen erheblichen ansah, Das beweisen die, eigentlich boch die Richtigkeit ber Farabay'ichen Entbedung anzweifelnden Bemerkungen, welche er 1835 und 1836\*) machte. Doch nur selten findet man nachher diesen Widerspruch hervorgehoben, in ber Zeit, in welcher die ältere electrochemische Theorie ungeändert noch gelehrt und von Vielen noch an sie geglaubt wurde. — Aber gegen 1840 bereitete sich bie Bestreitung ber electrochemischen Ansichten von anderer Seite her vor: chemische Thatsachen murden aufgefunden ober besser als früher beachtet, welche mehr und mehr als unverträglich damit erschienen, daß das Qualitative der Elemente, wie Dieses in der Angabe des electrochemischen Charakters berselben seinen Ausbruck finde, in solcher Weise bedingend sei für das chemische Verhalten der Verbindungen und den Antheil, welchen die Glemente an dem Aufbau derselben haben, wie Dies nach der electrochemischen Theorie angenommen wurde und nothwendig anzunehmen wäre. Immer zahlreicher und gewichtiger wurden die Zeugnisse, welche die erperimentale Forschung auf dem chemischen Gebiete als gegen die Lehren der electrochemischen Theorie sprechend auffand und vorführte, und Berzelius' Antorität vermochte diese Theorie nicht mehr aufrecht zu erhalten, seines unablässigen Bestrebens ungeachtet, für die neuen Thatsachen eine boch mit den bisherigen Vorstellungen bis zu einem gewissen Grab in Ginklang stehende Deutung zu finden.

So verlor diese Theorie den Einfluß, welchen sie während längerer Zeit auf die Auffassungen in unserer Wissenschaft ausgeübt hatte: einen Einfluß, welcher ein so tief eingreisender war, daß eine ausführlichere Berichterstattung über diese Berzelius'sche electrochemische Theorie hier gegeben werden mußte, und welcher anderen electrochemischen Theorien niemals zu Theil geworden ist, die nach der ersteren und mehr oder weniger von ihr abweichend — durch Ampère, Fechner, L. Gmelin u. A. — aufgestellt wurden und als weniger zu Geltung gekommene hier nicht besprochen werden können.

<sup>\*)</sup> In seinem Jahresbericht über die Fortschritte der physischen Wissenschaften, XV. Jahrgang (für 1834), S. 34 ff. und XVI. Jahrsgussen ist (für 1835), S. 33 f.

Die Bestreitung und Beseitigung der electrochemischen Theorie Berzelius' war verknüpft mit wichtigen Erweiter= ungen der Kenntnisse über organische Verbindungen; ich habe darüber später eingehend zu berichten, zuvor jedoch darzulegen, wie dis dahin sich die Kenntnisse und Ansichten über solche Verbindungen im Allgemeinen entwickelt hatten.

## Entwickelung der Kenntuisse und Ansichten über organische Verbindungen im Allgemeinen bis gegen 1840.

In ben vorhergehenden Abschnitten habe ich die Aufstellung allgemeinerer Lehren, die Gestaltung umfassenderer Ansichten besprochen, für welche hauptsächlich Untersuchungen über solche Verbindungen in Betracht kamen, die ber unorganischen Chemie zugetheilt wurden; und auch bei ber Erinnerung an einzelne vorzugsweise wichtige Entbeckungen und Arbeiten hatte ich mich zuletzt auf Angaben bezüglich solcher Körper beschränkt. Reben ber allmälig vorschreitenben Bekanntschaft mit biesen Substanzen tam aber auch die mit einer anberen Classe von Verbindungen vorwärts, die als organische bezeichnet murben und bie man im Großen und Ganzen von den ersteren unterschied, wenn gleich die Grenzen, die man zwischen ben beiben Abtheilungen ziehen zu sollen glaubte, unsicher maren und häufiger und er-Ginen Ueberblid barüber, heblicher Verrückung unterlagen. wie die Kenntnisse und Ansichten über die Zusammensetzung und die Constitution ber organischen Verbindungen sich bis gegen 1840 hin entwickelten, haben wir jett zu gewinnen, um bann betrachten zu können, wie, wesentlich unter Bezugnahme auf bas für solche Verbindungen zu Erkennende, bisher geltende Lehren bestritten und neue aufgestellt wurden. Auf Angaben über die Ausbilbung ber organischen Chemie im Allgemeinen mich jeboch in biesem Abschnitte zu beschränken, und auf bie Darlegung berjenigen Ansichten über bas Charakteristische und über bie Constitution ber ihr zugehörigen Gubstanzen, welche von vorzugsweisem und umfassenberem Einflusse waren; von Untersuchungen über einzelne Gegenstände kann ich hier nur solche besprechen, welche durch die aus ihnen abgeleiteten Folzgerungen in dieser Beziehung von besonderer Bedeutung geswesen sind.

Die Aufstellung zweier großer Classen chemischer Verbind= unorganischer und organischer, ging zunächst baraus hervor, daß man für die Eintheilung der von der Chemie zu untersuchenden Körper beachtete, welchem ber brei Naturreiche sie entstammen. Die Vorkommnisse bes Mineralreiches und bie aus ihnen burch chemische Beränderung zu erhaltenden Sub= stanzen unterschieb man von ben Substanzen, welche in Pflanzen und in Thieren vorkommen ober aus solchen Körpern burch Abanberung ber Zusammensetzung hervorgeben können; jett noch erinnert ber an Stelle ber Bezeichnung "unorganische Chemic" manchmal gebrauchte Ausbruck "Mineralchemie" an jene Unter= Die Anwendung bieses Classificationsprincips ließ deibung. schon frühe viele Substanzen, die wir jest als entweder der un= organischen ober als ber organischen Chemie zugehörig betrachten, einer und berselben Abtheilung zuweisen; aber auf Grund bes= selben Princips stellten sich boch auch einzelne Körper mit an= beren ihnen sehr unähnlichen in Gine Abtheilung zusammen: jo wenn Lemery in ber zweiten Halfte bes stebenzehnten Jahr= hunderts nicht bloß ben Bernstein sondern auch die Destillations= producte besselben ber Mineralchemie, nicht bloß ben Weinstein sondern auch bas durch Glühen besselben zu erhaltenbe Alkali und Salze bes letteren ber Pflanzenchemie zutheilte u. s. m. — Der Unterscheibung ber Berbindungen banach, welchem unter ben verschiebenen Naturrreichen sie ober bie sie liefernben Körper angehören, gesellte sich balb noch die nach ber ungleichen Bu= jammensetzung hinzu. Gleichfalls in ber zweiten Halfte bes siebenzehnten Jahrhunberts besprach Becher, bag bie Elemente zwar in allen Naturreichen bieselben seien, aber in einfacherer Beise zu mineralischen, in complicirterer zu vegetabilischen unb

animalichen Substanzen vereinigt. Gang im Anfange bes vorigen Jahrbunderts lehrte Stabl, in der Zusammensegung ber beiben lesteren Arten von Substanzen herriche bas mafferige und das brennbare Glement vor, und E. 48 hatte ich bereits daran zu erinnern, daß er in solchen Körpern, wie wir sie jest als organische bezeichnen, einen Gebalt an Phlogiston als nothe wendig betrachtete und bag Das, mas er unter biefer Benennung sich als in Verbindungen eingehend dachte, mehrfach dem Rohlenstoff entspricht, ohne bag man jedoch sein Phlogiston und unseren Kohlenstoff als wesentlich Dasselbe bedeutend betrachten dürste. Wie greifen gleichsam diese so früh und so undeutlich geäußerten Ansichten später bestimmt bezüglich ber Zusammensetzung ber organischen Substanzen ausgesprochenen vor; wie auch Stahl's Hervorhebung der bis dahin noch nicht über: wundenen Schwierigkeit, bas frei gemachte Princip ber Brennbarkeit burch chemische Hülfsmittel mit Wasser wieder zu einer solchen Substang, einer öligen z. B., zu verbinden, der spateren Unterscheibung ber organischen Verbindungen von den un= organischen barauf hin, daß nur die letteren und nicht die ersteren sich künstlich aus ihren Glementen zusammensegen laffen. Und auch für die uns jest geläufige Bezeichnung: organische Substanzen sinben sich bie Anfänge ihres Aufkommens icon in bem vorigen Jahrhundert; um 1780 unterschied Macquer bie mineralischen Substanzen von ben organisirten, nämlich ben vegetabilischen und animalischen, nabe zu derselben Zeit, Bergman an ben Gegensatz ber organisirten und ber nicht organisirten Körper unter Bezeichnung berselben als organischer und unorganischer auch die Unterscheibung ber zu ber einen und zu ber anderen Art gehörigen Berbindungen anknupfte.

Eine große Zahl eigenthämlicher Verbindungen: in Pflanzen und Thieren vorkommender ober aus solchen Verbindungen burch chemische Umwandlung zu erhaltender, war bis zu dem Sturze der Phlogistontheorie bekannt geworden; unter solchen. welche nach gemeinsamen Eigenschaften als Glieder berselben Art betrachten seien, namentlich viele Säuren — ich habe S. 80 bes Verbienstes Scheele's gebacht, daß er zuerst ersehen ließ, wie vielerlei Säuren in Pflanzen und Thieren zu finden und wie einzelne berselben und ähnliche künstlich darstellbar sind. Nach der Reform des chemischen Systemes durch Lavoisier verblied der Wissenschaft, was auch in dieser Richtung durch experimentale Forschungen erlangt war; aber aufgegeben wurden die bisherigen Vorstellungen über die Zusammensetzung der und jetzt beschäftigenden Substanzen: daß sie Phlogiston oder in welcher Form sie das Phlogiston mit etwas Anderem zu einem näheren Bestandtheile vereinigt enthalten, und als Elemente wurden auch in ihnen jetzt dieselben unzerlegbaren Körper nachsgewiesen, welche wir noch als sie zusammensetzend anerkennen.

Lavoisier — er hat seine Ausichten am Ausführlichsten in seinem Traité de chimie (1789) bargelegt — unterschied von ben mineralischen Substanzen die vegetabilischen und die ani= malischen, ohne inbessen die beiben letzteren als Giner besonderen Abtheilung ber Chemie zugehörig zusammenzufassen (mir we= nigstens ist bavon, daß er es gethan habe, Nichts bekannt und ich weiß auch nicht, wo er, wie noch neuerlich behauptet worden, geschrieben habe: Die organische Chemie ift die Chemie der zu= sammengesetzten Rabicale). Einige bieser Substanzen, nament= lich die vegetabilischen Dele, seien einfachere, nur Kohlenstoff und Wasserstoff enthaltende Verbindungen, die anderen aus der Bereinigung bes Sauerstoffs mit diesen beiben Elementen her= vorgehend, zu welchen in vegetabilischen Substanzen manchmal auch noch Stickstoff und Phosphor, in animalischen außer den letigenannten Elementen auch noch Schwefel komme. In ben sauerstoffhaltigen pflanzlichen und thierischen Substanzen ber Sauerstoff als das mit ihm Vereinigte auf die Stufe eines neutralen Orybes ober einer Säure bringend betrachtet. der Darlegung, daß unzerlegbare Körper durch die Verbindung mit Sauerstoff Säuren bilben, wird besprochen, daß es auch Sauren gebe, die nicht ein unzerlegbares sondern ein aus zwei Elementen bestehendes Rabical besitzen; was für Mineralsäuren

animalischen Substanzen vereinigt. Ganz im Anfange bes vorigen Jahrhunderts lehrte Stahl, in der Zusammenserung der beiden letzteren Arten von Substanzen herrsche das mässerige und das brennbare Element vor, und S. 48 hatte ich bereits daran zu erinnern, daß er in solchen Körpern, wie wir sie jest als organische bezeichnen, einen Gehalt an Phlogiston als nothwendig betrachtete und daß Das, was er unter dieser Benennung sich als in Verbindungen eingehend bachte, mehrfach dem Kohlenstoff entspricht, ohne daß man jedoch sein Phlogiston und un= seren Kohlenstoff als wesentlich Dasselbe bedeutend betrachten dürfte. Wie greifen gleichsam diese so früh und so undeutlich geäußerten Unsichten später bestimmt bezüglich ber Busammensetzung der organischen Substanzen ausgesprochenen vor; wie auch Stahl's Hervorhebung der bis dahin noch nicht überwundenen Schwierigkeit, das frei gemachte Princip ber Brennbarkeit durch chemische Hülfsmittel mit Wasser wieder zu einer solchen Enbstanz, einer öligen z. B., zu verbinden, ber späteren Unterscheidung ber organischen Verbindungen von den un= organischen barauf hin, daß nur die letzteren und nicht die ersteren sich fünstlich aus ihren Elementen zusammensetzen laffen. Und auch für die uns jest geläusige Bezeichnung: Substanzen sinden sich die Anfänge ihres Aufkommens schon in dem vorigen Jahrhundert; um 1780 unterschied Macquer bie mineralischen Substanzen von den organisirten, nämlich ben vegetabilischen und animalischen, nahe zu derselben Zeit, Bergman an den Gegensatz ber organisirten und der nicht organisirten Körper unter Bezeichnung berselben als organischer und unorganischer auch die Unterscheidung der zu der einen und zu der anderen Art gehörigen Berbindungen anknupfte.

Eine große Zahl eigenthümlicher Verbindungen: in Pflanzen und Thieren vorkommender oder aus solchen Verbindungen durch chemische Umwandlung zu erhaltender, war bis zu dem ze der Phlogistontheorie bekannt geworden; unter solchen, nach gemeinsamen Eigenschaften als Glieder derselben Art selbst bezüglich bes Verhältnisses ber Elemente bieses Körpers erhalten hatte, suchte er von 1783 an die quantitative Zusammen= setzung ber Rohlensaure genauer und auch die anderer tohlenstoffhaltiger Substanzen zu bestimmen. Das Princip, welches ber Ausführung bieser ersten Elementaranalpsen organischer Berbinbungen zu Grunde lag, habe ich S. 197 bereits an= gegeben; unrichtige Annahmen bezüglich ber Gewichte gewisser Bolume Sauerstoff = und Kohlensäuregas und bezüglich bes Wasserstoffgehaltes im Wasser ließen ihn (vgl. S. 205) aus seinen Versuchsbaten irrige Resultate ableiten: baß Wachs unb Baumol nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen, und bei ben Bersuchen über bie Zusammensetzung bes Weingeistes muß= ten sich außerbem die Nachtheile, welche bei ber Einleitung rascher Verbrennung entzündlicher Körper in Sauerstoffgas un= vermeiblich waren, ganz besonders geltend machen und die Folgerung, in welchem Verhältnisse bieser Korper Kohlenstoff und Wasserstoff neben vorhandenem Wasser enthalte, unrichtig auß= fallen lassen (baß ber Weingeist fertig gebilbetes Wasser ent= halte, meinte Lavoisier zuerst; später, bag in ihm Kohlenstoff und Wasserstoff nicht zu Del vereinigt sondern mit einer gewissen Menge Sauerstoff zu einer mit Wasser mischbaren Substanz verbunden seien). Nur leichter verbrennbare organische Substanzen konnten nach biesem Verfahren analysirt werben; barüber, wie Lavoisier zu seiner (übrigens sehr unrichtigen) Angabe über die quantitative Zusammensetzung bes Zuckers ge= kommen, gab er keine Auskunft. Doch wissen wir jett, daß er in seinen Bestrebungen, die Elementaranalyse organischer Substanzen auszuführen, weiter gegangen ist, als es bie von ihm selbst veröffentlichten Mittheilungen über seine Arbeiten er= sehen ließen: baß er bereits versuchte, berartige Körper mit Sauerstoffverbindungen zu erhiten, welche in höherer Temperatur Sauerstoff leicht abgeben, auf diese Art ben Rohlenstoff und den Wasserstoff ber zu analysirenden Substanz zu Kohlensäure und zu Wasser umzuwandeln und aus den Gewichten der letzteren Berbindungen auf den Gehalt an den ersteren Elementen zu

nur ganz vereinzelt vorkomme: bag bas Königswasser eine Säure mit zusammengesettem, aus Stickstoff und bem Rabical ber Salzsäure gebilbetem Rabical sei, ergebe sich für bie vege= tabilischen Säuren als das Gewöhnliche und hier sei es etwas ungemein Seltenes, bag man eine Saure mit einfachem Rabical Die Rabicale aller vegetabilischen Sauren bestehen aus zwei ober mehr Elementen, und die Bereinigung berselben mit weniger Sauerstoff lasse bem Pflanzenreich zugehörige neutrale Orybe sich bilden; noch complicirter, meistens aus vier Glementen seien die Radicale zusammengesett, beren Berbindungen mit weniger ober mehr Sauerstoff die animalischen Orybe und Säuren seien. Die Radicale seien verschieben nicht nur nach ber Art und ber Anzahl ber in ihnen enthaltenen Glemente, sonbern auch nach bem Mengenverhältnisse, nach welchem biese vereinigt seien; so wenig bestimmt, bei ber fast noch gang mangelnben Kenntniß ber quantitativen Zusammensetzung organischer Berbindungen, Lavoisier sich über die Ibentität ober die Berschiebenheit der in einzelnen solchen Substanzen enthaltenen Ra= bicale aussprach, so läßt sich Das boch ersehen, baß seiner An= sicht nach basselbe zusammengesetzte Rabical ein neutrales Orpb und eine Saure bilben konne: ber Zucker wurde z. B. als eine niedrigere, die aus Zucker burch Orybation zu erhaltenbe Dralsaure als eine höhere Orybationsstufe besselben Rohlenwasser= stoffes betrachtet, und noch höhere Orybationsstufen bes in bem Zuder enthaltenen Rabicals mögen anbere vegetabilische Sauren sein.

Der Angabe, welche Elemente in einer vegetabilischen ober animalischen Substanz, und der Borstellung, in welcher Gruppirung — der Ausdruck ist wohl hier schon zulässig — die Elemente in einer sauerstoffhaltigen berartigen Substanz enthalten seien, fügte Lavoisier die ersten Bersuche hinzu, auch die quantitative Zusammensehung solcher Berbindungen zu ermitteln: zunächst einiger einfacher zusammengesehter, zwei ober höchstens drei Elemente enthaltender. Auf die Bekanntschaft mit der Zussammengesehteit des Wassers und die Resultate hin, welche er

selbst bezüglich bes Verhältnisses ber Elemente bieses Körpers erhalten hatte, suchte er von 1783 an die quantitative Zusammen= settung ber Kohlensäure genauer und auch bie anberer kohlenstoffhaltiger Substanzen zu bestimmen. Das Princip, welches ber Ausführung bieser ersten Elementaranalysen organischer Berbinbungen zu Grunde lag, habe ich S. 197 bereits an= gegeben; unrichtige Annahmen bezüglich ber Gewichte gemisser Volume Sauerstoff = und Kohlensäuregas und bezüglich bes Wasserstoffgehaltes im Wasser ließen ihn (vgl. S. 205) aus seinen Versuchsbaten irrige Resultate ableiten: baß Wachs und Baumol nur aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehen, und bei ben Versuchen über bie Zusammensetzung bes Weingeistes muß= ten sich außerbem die Nachtheile, welche bei ber Einleitung rascher Verbrennung entzündlicher Körper in Sauerstoffgas un= vermeiblich waren, ganz besonders geltend machen und die Folgerung, in welchem Verhältnisse biefer Körper Rohlenstoff und Wasserstoff neben vorhandenem Wasser enthalte, unrichtig auß= fallen lassen (baß ber Weingeist fertig gebilbetes Wasser ent= halte, meinte Lavoisier zuerst; später, daß in ihm Kohlenstoff und Wasserstoff nicht zu Del vereinigt sondern mit einer gewissen Menge Sauerstoff zu einer mit Wasser mischbaren Substanz verbunden seien). Nur leichter verbrennbare organische Substanzen konnten nach biesem Verfahren analysirt werben; darüber, wie Lavoisier zu seiner (übrigens sehr unrichtigen) Angabe über bie quantitative Zusammensetzung bes Zuckers ge= tommen, gab er keine Auskunft. Doch wissen wir jest, daß er in seinen Bestrebungen, die Elementaranalyse organischer Substanzen auszuführen, weiter gegangen ist, als es bie von ihm selbst veröffentlichten Mittheilungen über seine Arbeiten er= sehen ließen: daß er bereits versuchte, berartige Körper mit Sauerstoffverbindungen zu erhipen, welche in höherer Temperatur Sauerstoff leicht abgeben, auf diese Art den Rohlenstoff und den Wasserstoff der zu analystrenden Substanz zu Kohlensäure und zu Wasser umzuwandeln und aus den Gewichten der letzteren Verbindungen auf den Gehalt an den ersteren Elementen zu

schließen. Bekannt mar, baß seine Versuche über bie Verbrenn= ung von Rohle durch Erhiten mit Quecksilberoryd ober Mennige und seine Betrachtungen über bie Beziehungen ber babei er= haltenen Mengen von Kohlensäure und Wasser zu bem Kohlen= stoff= und bem Wasserstoffgehalte ber angewenbeten Rohle als einen Ausgangspunkt für jenes Verfahren ber Glementar= Aber in neuerer analyse abgebend angesehen werben mögen. Zeit erst ist aus ben hinterlassenen Tagebuchern über seine Laboratoriumsarbeiten veröffentlicht worden \*), daß er nach bem gleichen Verfahren ben Zucker, Harze u.a. zu analpsiren gesucht hat: burch Erhigen bieser Körper mit Quecksilberoryb, Braunstein ober hlorsaurem Kali, daß er barüber vorgängige Bersuche anstellte, wie viel Sauerstoff biese Berbindungen für sich bei bem Erhiten ausgeben, daß er bann bie von biesen Berbindungen zu liefernde Sauerstoffmenge so in Rechnung nahm, wie bei den vorher besprochenen Versuchen mit leicht entzund= lichen organischen Körpern bas Gewicht bes angewenbeten Sauerstoffgases, baß er aber auch schon bamals bie entstandene Rohlen= säure birect zu magen suchte, indem er sie in Kalilosung leitete und die Gewichtszunahme ermittelte.

Für die Erkenntniß der Elementarzusammensetzung einzelner organischer Substanzen war also ein in keiner Weise zu unterschätzender Anfang gemacht. Welcher Art die Beziehungen seien, die zwischen einer solchen Substanz und einer daraus durch chemische Mittel zu erhaltenden statthaben: auf welcher Absänderung der Zusammensetzung der Uebergang der einen in die andere beruhe, war jedoch nur für sehr wenige Fälle in einer Weise untersucht, daß darüber zu berichten Anlaß geboten wäre. Auf daß bereits S. 305 Gesagte ist hier nochmals Bezug zu nehmen: was Macquer über die Beziehung des Aethers zum Alkohol richtig ersehen hatte (vgl. S. 100), blied bei Lavoisier unbeachtet und wurde damals von Anderen als unrichtig verworfen; aber die geistige Gährung erklärte Lavoisier richtiger

<sup>\*)</sup> Oeuvres de Lavoisier, T. III (Paris 1865), p. 778.

als seine Vorgänger, indem er lehrte, daß hierbei sich die Elesmente des Zuckers zu zwei neuen Verbindungen, dem Weingeist und der Kohlensäure, zusammenfügen, und mit dem Bewußtsein von der ganzen Wichtigkeit der von ihm ersaßten Betrachtungssweise erläuterte er hierbei, daß das Gewicht einer, chemischer Umwandlung unterliegenden Substanz und jedes ihrer Elemente sich in den Umwandlungsproducten wiedersinden, daß eine Gleichsung zwischen der ersteren und den letzteren aufzustellen sein muß, daß die Kenntnisse bezüglich der Zusammensetzung jener Substanz und dieser Producte sich ergänzen und gegenseitig controliren können.

Co weit ungefähr maren bie Reuntnisse und Ansichten über die Zusammensetzung ber organischen Verbindungen durch La= voisier ausgebilbet worden. Daß er diese Verbindungen nicht als eine besondere Abtheilung der Chemie abgebend hinstellte, habe ich bereits erwähnt, aber auch, was er bezüglich ber Zu= sammensetzung als ben vegetabilischen und den animalischen Substanzen gemeinsam Eigenthümliches hervorhob. findet man bei Lavoisier's nächsten Nachfolgern die organischen Berbinbungen ausdrücklich als eine besondere Abtheilung der zusammengesetzten Körper unterschieben — gegen bas Enbe bes vorigen Jahrhunderts in Gren's Grundriß ber Naturlehre 3. B. unter ber Bezeichnung: organische Körper bie näheren Bestandtheile pflanzlicher und thierischer Organismen, welche Bestandtheile aus einer geringen Zahl von Elementen nach sehr mannichfaltigen Verhältnissen berselben zusammengesetzt, nur in lebenden Organen sich bilbend, nicht aus ben Glementen kunftlich darstellbar seien. Meistens wurden die vegetabilischen und die animalischen Substanzen um gewisser Aehnlickeiten in ihrer Zusammensetzung willen neben einander gestellt, aber boch nicht ausbrucklich zu Giner Classe von Verbindungen zusammengefaßt. So bei Berthollet, welcher in seiner Statique chimique (1803) jene beiben Arten von Substanzen in bemselben Abschnitte be= sprach, als ihnen eigenthümlich betrachtenb, daß sie alle Rohlen=

stoff, Wasserstoff und Sauerstoff, bazu auch manchmal Stickstoff u. a. enthalten; seine Ansichten über die organischen Säuren legte er in einem Abschnitte dar, welcher als der von den ter= nären Gäuren handelnde überschrieben ist und in welchem gunächst die als vegetabilische bezeichneten Säuren betrachtet werden, und für diese Säuren nahm Berthollet an, in ihnen seien aus den genannten drei Elementen bestehende Verbindungen als Radicale enthalten und durch Vereinigung mit einer weiteren Menge Sauerstoff zu Säuren orydirt. Gine größere Unnäher. ung an die Zusammenfassung der vegetabilischen und ber animalischen Substanzen könnte man wiederum in Proust's Bemerkung (1806; vgl. S. 238) sehen, daß die bei ihm als organisirte bezeichneten Verbindungen drei oder mehr Elemente enthalten; und mas jenen beiben Arten von Substanzen bezüglich ber Bilbungs= und ber Zusammensetzungsweise eigenthumlich sei: was die organischen Producte ober Verbindungen von den unorganischen unterscheide, suchte bann in dem zweiten Decennium unseres Jahrhunderts Berzelius festzustellen, auf bessen Ansichten ich in dem Folgenden ausführlicher zurückzukommen habe — Die organischen Verbindungen waren jett ben unorganischen als wesentlich anders constituirte gegenübergestellt; noch geraume Zeit hindurch die Vereinigung der organischen Substanzen zurück gegen die herkömmliche Sonberung berselben. Die Erkenntniß des Gemeinsamen in der Zusammensetzung half damals weitaus ben Meisten noch nicht über die Unterscheidung hinweg, welche man auf Grund ber Herkunft ober bes Ursprungs ber einen oder ber anderen jener Substanzen, gang fo wie Lavoisier es gethan hatte, machen zu mussen glaubte. In seinem Traité de chimie hatte Dieser z. B. die verschiedenen Säuren in Einer Reihenfolge abgehandelt: erst die der Mineralchemie angehörigen, bann die vegetabilischen und schließlich bie animalischen. Unter den vegetabilischen Säuren findet man ba (ich gebe nicht die vollständige Liste) außer der Essigsaure, der Pralsäure, ber Weinsäure, ber Citronsäure, ber Aepfelsäure, Ballusfäure, der Benzoefäure, der Campherfäure auch die

Bernsteinsäure; als animalische Säuren wurden u. a. die Milch= saure, die Schleimsaure, die Ameisensaure, die Harnsaure, die Blausaure besprochen, und bei der allgemeinen Erörterung der animalischen Säuren bemerkte Lavoisier, er stelle die Phosphor= säure deßhalb nicht zu ihnen, weil sie in jedem der drei Natur= Daß eine, ursprünglich als bem Pflanzen= reiche vorkomme. ober dem Thierreiche zugehörig betrachtete organische Substanz dann auch als in dem anderen vorkommend ober von einem Producte desselben sich ableitend nachgewiesen wurde, ließ später die Schranke zwischen Pflanzenchemie und Thierchemie fallen, welche für die Eintheilung der organischen Verbindungen noch in den ersten Decennien unseres Jahrhunderts gewöhnlich fest= gehalten wurde, und jene Benennungen schließlich mehr ben der Physiologie der Pflanzen und der Thiere zugewendeten Richt= ungen unserer Wissenschaft vorbehalten bleiben. Doch nur all= mälig wurde jene Schranke burchbrochen und die Abgrenzung zwischen vegetabilischen und animalischen Verbindungen aufgegeben; eine große Anzahl einzelner Entbeckungen und Arbeiten bewirkte Dies, von welchen hier nur einzelne beispielsweise angeführt werben mögen: die in das lette Viertheil des vorigen Jahr= hunderts zu H. M. Rouelle, zu Scheele und zu Fourcrop und Bauquelin zurückzuverfolgende Erkenntniß, daß Benzoë= säure auch aus bem Harn von Thieren erhalten werben kann; die Befestigung ber schon früher gemachten Wahrnehmungen über die Zusammengehörigkeit der pflanzlichen und der thierischen Tette burch Chevreul's, 1811 begonnene Untersuchungen; die von Dobereiner 1822 gemachte Entbeckung, daß Ameisensäure aus vegetabilischen Substanzen, zunächst aus der Weinsäure, fünstlich hervorgebracht werden kann. Solche Resultate ber Forschung — und welchem Chemiker kame hierbei nicht noch eine größere Zahl ähnlicher zu ben wenigen hier genannten in Erinnerung — ließen die Scheibewand zwischen vegetabilischen und animalischen Substanzen unhaltbar werden, und allmälig vereinigten sich die früher getrennt gehaltenen Theile zu der Abtheilung ber Chemie, in welcher jett die organischen Ver= Ropp, Entwidelung ber Chemie. 34

bindungen ohne Rücksicht auf den Ursprung berselben zusammensgestellt werden. Aber über die Grenze dieser Abtheilung, der der unorganischen Berbindungen gegenüber, blieben bei den Bersuchen, sie durch die Art der Bildung und durch die Zussammensehung der als organische Berbindungen zu bezeichneuden Substanzen bestimmt sein zu lassen, lange noch Unsicherheit und Meinungsverschiedenheit.

Sehr langsame Fortschritte machte in ber nächsten Zeit nach Lavoisier's oben besprochenen Arbeiten bie Kenntniß ber Zusammensetzung organischer Verbindungen. Selbst bezüglich ber qualitativen Zusammensetzung blieb vielfach noch Unsicherheit — konnte boch ein Chemiker wie Proust noch 1803 an einen wesentlichen Stickstoffgehalt ber Essigsaure glauben -, und genauere ober vervielfacte Bestimmungen ber Mengenverhaltniffe, nach welchen die Elemente in solchen Berbindungen vereinigt sind, murben auch nicht erzielt. Aus ben Producten ber Gin= wirkung starker Hitze auf einzelne solche Substanzen bei Luft= abschluß, burch Ermittelung ber Menge ber ausgeschiebenen Roble und ber bes auftretenden Wassers, Sammeln ber sich babei bilbenben Gase und eudiometrische Analyse berselben mit ben bamals hierfür gegebenen hülfsmitteln suchten Ginzelne - fo noch Saussure 1807, Berthollet 1810 - biese Berhältniffe für einige Substanzen abzuleiten; für flüchtige Substanzen versuchte man es auch - so Dalton seit 1803, Saussure unb Thénard 1807 — durch solche Analyse eines nach bekannten Proportionen zusammengesetzten Gemisches ihres Dampfes mit Die Resultate waren fast durchgängig sehr un= Sauerstoffgas. genau. Und boch magte Dalton schon in jo früher Zeit, auch auf solche Verbindungen die von ihm erfaßte atomistische Theorie anzuwenden: die 1803 von ihm aufgestellte Atomgewichtstabelle (vgl. S. 292, Anmerk.) läßt erseben, bag er bamals ben Aether als aus 2 At. Kohlenstoff auf 1 At. Wasserstoff bestehend, ben Altohol als wohl bazu noch 1 At. Sauerstoff enthaltend be= trachtete; wie er sich die atomistische Zusammensetzung ber letteren

Substanz 1808 anders aber fast noch unrichtiger bachte und auf die des Zuckers schloß, ist aus dem gleichfalls schon früher. (S. 299, Anmerk.) Angegebenen zu entnehmen.

Das waren verfrühte und wenig fruchtbare Versuche, bestimmteren Ergebnissen bezüglich der Verbindungsverhältnisse organischer Substanzen zu kommen. Wie diese in gesetymäßiger Weise zusammengesett seien, blieb noch unbekannt, und selbst Das konnte man nicht als erwiesen ansehen, ob sie es seien. Besser begründet mar schon damals, daß die Zusammensetzung der Verbindungen einer gewissen Classe solcher Substanzen mit unorganischen allgemeiner herrschenben Gesetzmäßigkeiten auch unterworfen sei; was für Richter ben Ausgangspunkt bafür abgegeben hatte, die Constanz des Aequivalenzverhältnisses ver= schiebener Säuren zu erkennen: die Fortbauer ber Neutralität bei ber wechselseitigen Zersetzung neutraler Salze, war von ihm zuerst (1791) an zwei Salzen vegetabilischer Säuren bargelegt worden (vgl. S. 254), und die Regelmäßigkeiten in den Ver= einigungsproportionen solcher s. g. verbrennlicher Säuren hatte er nachher noch burch speciellere Untersuchung ber Zusammen= setzung der neutralen Salze berselben und Betrachtung der Reutralisationsmengen zu erforschen gesucht (vgl. S. 263 f.). Aber kaum für Eine dieser Säuren mar annähernd richtig bekannt, nach welchen Verhältnissen die Elemente zu ihr, so wie sie in den Salzen enthalten ist, vereinigt seien, viel Arbeit war noch bafür nothig, Dies und bie Gültigkeit ber Dalton'ichen Lehre auch für organische Substanzen fest= zustellen.

Das Princip, bessen Benutzung für die Analyse leichter entzündlicher Körper La voisier kennen gelehrt hatte (ich habe erwähnt, daß die Ausdehnung derselben auch auf andere Substanzen durch diesen Forscher nicht veröffentlicht worden war): Verbrennung eines bekannten Gewichtes derselben und Ermittelung der Mengen Kohlensäure und Wasser, welche sich bilden, — dieses Princip brachten in einer für weniger entzündliche Körper geeigneten Weise Gap=Lussac und Thénard 1809

in Anwenbung\*). Statt ben Sauerstoff gasförmig, so baß aus bem Volum besselben bas Gewicht abzuleiten mar, anzuwenben, bedienten sie sich des im chlorsauren Kali nach bekanntem Ber= hältniß enthaltenen und durch das Gewicht des ersteren auch seiner Menge nach gegebenen, bei bem Erhipen auf beigemischte organische Substanz einwirkenben ober frei werbenben Sauerstoffs; sie ließen die ersten Berbrennungsanalpsen bekannt mer= ben, welche nach einem, ber später allgemein aboptirten Art ber Ausführung solcher Operationen nahe kommenben Verfahren unternommen waren, und ihre Analysen gaben Resultate, beren Annäherung an die richtigen Zahlen für die bamalige Zeit nur zu bewundern ist; die Geschicklichkeit der beiden genannten Forscher konnte sogar sie es wagen lassen, in dieser Weise die Analyse einiger stickstoffhaltiger Substanzen zu versuchen. **E3** eignete sich biese Methobe nur für die Analyse nicht flüchtiger organischer Körper ober Berbinbungen, und wäre selbst bie Dampfbichte einer größeren Anzahl flüchtiger Substanzen ba= mals ermittelt gewesen, als es ber Fall war, so hätte boch ber so eben hervorgehobene Umstand ein Hinderniß bafür abgegeben, bas Verhältniß ber Volume ber Elemente unter einanber zu bem ber Verbindung für den Gaszustand so in Betracht zu ziehen, wie Dies Gay=Lussac bamals (vgl. S. 337 ff. u. 371 f.) bereits für einige einfachere Verbindungen gethan hatte. bie Proportionen betrifft, nach welchen Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff zu vegetabilischen Verbindungen vereinigt feien, und die Beziehungen dieser Proportionen zu den demischen Gi= genschaften ber Berbindungen, glaubten Gan=Luffac und Thénard brei Gesete als aus ben gefunbenen Resultaten her: vorgehend aufstellen zu konnen: eine solche Substanz sei immer sauer, wenn sie neben bem Kohlenstoff Sauerstoff in größerer Menge enthalte, als in der für die Verbindung mit dem vorhandenen Wasserstoff zu Wasser nothigen; sie habe immer einen

<sup>\*)</sup> Ihre Abhandlung wurde im Januar 1810 der Pariser Aademie vorgelegt; Recherches physico-chimiques, T. II, p. 265.

harz-, öl-, alkoholartigen ober ähnlichen Charakter, wenn im Gegentheile ber Gehalt an Sauerstoff kleiner sei, als zu solcher Wasserbildung nöthig; sie sei weber sauer noch harzartig, sondern von der Art des Zuckers, des Stärkmehls, der Holzsaser,
wenn sie Sauerstoff und Wasserstoff in demselben Verhältnisse
wie das Wasser enthalte.

Die Beziehungen zwischen bem Volum einer organischen Substanz im elastisch=flussigen Zustand und ben Volumen ber sie bildenden Elemente ober in ihr anzunehmender einfacherer Verbindungen wurden aber balb — und Dies ist gleich hier paklich anzuführen — burch Gan=Lussac zur Controle und Bestätigung ber burch bie Analyse für bie Zusammensetzung einer solchen Substanz gefundenen Zahlen angewendet: zunächst namentlich für solche Substanzen, beren Flüchtigkeit sie in dem Gemische ihres Dampfes mit Sauerstoffgas nach dem eubio= metrischen Verfahren zu analysiren gestattete, aber auch für solche, über beren Zusammensetzung man sich in der Art zu unterrichten suchte, daß man sie durch Einwirkung sehr hoher Temperatur zersetzte und bie Zersetzungsproducte untersuchte. Nach dem ersteren Verfahren hatte Saussure, welcher 1811 die von Dalton gefundene Zusammensetzung des ölbilbenden Gases bestätigt hatte, 1814 die des Aethers, nach dem letteren die bes Alkohols mit genaueren Resultaten als vorher analysirt; aber eine Controle dieser Resultate, wie sie später so unzählig oft für die Untersuchung flüchtiger organischer Substanzen in Anwendung gebracht worden ist, gab Gan=Lussac 1815\*), indem er zeigte, daß die gefundenen Zahlen, nach welchen sich beibe Verbindungen als aus ölbildendem Gas und Wasser be= stehend betrachten ließen, bei ber Reduction auf Volume einfache Verhältnisse genau ober annähernd ergeben: daß der Alkohol als aus gleichen Volumen jenes Gases und Wasserbampf, ber Aether als aus 2 Vol. des ersteren und 1 Vol. des letzteren zusammengesetzt betrachtet werden kann, und daß bei Annahme

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XCV, p. 311.

bieser Proportionen der Bestandtheile und von Condensationen nach einfachen Verhältnissen sich bas specifische Gewicht bes Alkohol= wie das des Aetherdampfes in naher Uebereinstimmung mit dem von Gan=Lussac direct bestimmten berechnet. Fast zu derselben Zeit\*) hatte bieser Chemiker die von ihm (auch durch Verbrennung bes Gemisches bes Dampfes ober Gases mit Sauerstoffgas) gefundenen Zusammensetzungen ber Blausaure und des Epans in ganz ähnlicher Weise (unter ber S. 371 besprochenen Annahme für die Dampfdichte bes Kohlenstoffs) bestätigt. Gay=Lussac's Erkenntniß, baß für ben gasförmigen Zustand sich die Körper nach einfachen Volumverhältnissen ver= einigen und die Summe der Volume der Bestandtheile zu bem Volum ber Verbindung in einem einfachen Verhältnisse steht, war ber Chemie als ein schätbarstes Hülfsmittel für die Fest= stellung ber Zusammensetzung flüchtiger organischer Substanzen von 1815 an gesichert.

Aber zu dieser Zeit war auch bereits der Rachweis bafür erbracht, daß bezüglich ber Zusammensetzung nach Gewicht die organischen Verbindungen benselben Gesehmäßigkeiten unterworfen sind, wie die unorganischen. Diesen auf genaue Versuche gestütten Nachweis, und nicht nur unsichere Vermuthungen, gab Berzelius. Wie frembartig kommt uns bei ben ersten Darlegungen seiner, diesen Gegenstand betreffenden Untersuchungen und Betrachtungen Manches vor, und wie gingen boch unsere jetigen Ansichten aus ben von Berzelius entwickelten in un: unterbrochener Verknüpsung, durch Aus- und Umbildung derselben hervor. Mit Interesse verfolgt man, wie Berzelius' Kenntnisse vorschreiten, seine Vorstellungen sich gestalten. In ber ersten Zeit, in welcher er die Resultate seiner Forschungen über die chemischen Proportionen mittheilte, 1811 \*\*), außerte er sich, daß die organischen Verbindungen (ganz allgemein, nicht

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XCV, p. 147, 181.

<sup>\*\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVII, S. 465.

in der Sonderung zu vegetabilischen und animalischen Substanzen werben diese hier zusammengefaßt) sich bem ersten Anscheine nach nicht unter die Gesetze fügen, auf die er bezüglich ber Zusammen= setzung der unorganischen Körper geführt worden sei, und daß er beabsichtige, die Zusammensetzung der ersteren, und zunächst ber einfachsten: ber Dele und ber vegetabilischen Säuren, ge= nauer zu untersuchen. In bemselben Jahre sprach er \*) "bas Princip für die Bilbung der organischen Producte" dahin aus: in den organischen Producten seien zwei, drei oder mehrere brennbare Körper gemeinschaftlich vereinigt mit einer Sauerstoff= menge, welche nur zur Ornfation Eines von ihnen hinreiche, und diese Zusammensetzung könne nicht in nähere Bestandtheile getrennt ober baraus zusammengefügt werben. Und in seinem damals veröffentlichten Versuch einer chemischen Nomenclatur \*\*) sindet sich die Unterscheibung zwischen unorganischen Verbind= ungen, die immer binär nach festen und einfachen Verhältnissen zusammengesett seien, und organischen Verbindungen, deren Verschiedenheit von den ersteren hauptsächlich darauf beruhe, daß sie stets ternäre, quaternäre u. s. w. Verbindungen seien keine binaren in sich enthalten; nur sehr selten lassen sich Substanzen, die nach Art der organischen Verbindungen zusammen= gesett seien, aus rein unorganischen durch Anwendung chemischer Hülfsmittel hervorbringen, und ihre Bilbung sei ber organischen Ratur vorbehalten. Aber auch schon 1811 \*\*\*) konnte Ber= zelius von Resultaten ber Versuche sprechen, die er zur Er= forschung ber Gesete ber Bilbung organischer Substanzen begonnen habe. Bei bem Nachweise, daß bas in freien Pflanzen= jäuren — ber Weinsäure, der Citronsäure und der Oralsäure — inniger gebundene Wasser eben so viel Sauerstoff enthalte als das dieses Wasser in einem Salze der Säure vertretende Metalloryb, gab Berzelius auch auf Grund eigener Analysen

<sup>\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVIII, S. 224.

<sup>\*\*)</sup> Journal de physique, T. LXXIII, p. 260 und Gilbert's Annalen der Physik, Bd. XLII, S. 52.

<sup>\*\*\*)</sup> Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XL, S. 247 ff.

ber ersten und der dritten Säure, so wie dieselben in getrockneten Salzen derselben enthalten sind, Zahlen sür den Kohlenkosse, Wasserstoffe und Sauerstoffgehalt um zu zeigen, daß der lettere in einsachem Verhältnisse zu dem der neutralisirenden Base stehe; bezüglich der Aussührung der Analysen ließ diese Mittheilung nur ersehen, daß die an ein Metalloryd gebundene organische Substanz verbraunt, der Wasserstoff in der Form von Wasser, der Kohlenstoff in der Form von Kalk gewogen, der Sauerstoff aus der Disserenz bestimmt wurde.

Die Ermittelung der Verhältnisse, nach welchen die Glemente zu organischen Verbindungen vereinigt sind, die Betrachtungen, welche sich an die erhaltenen Resultate knüpften, beschäftigten nun Berzelius längere Zeit. Im Jahre 1813 äußerte er sich wieder: in der umfang= und inhaltreichen Abhandlung über die Ursache der chemischen Proportionen (vgl. S. 362 ff.), beren Veröffentlichung bamals begann. Der Zusammensetzung nach unterschied er hier\*) als organische Atome solche, welche einfachst zusammengesetzt aus mehr als zwei Glementen bestehen, von den einfachst zusammengesetzten Atomen (ben s. g. zusammengesetzten Atomen erster Ordnung) ber unorganischen Natur, welche aus zwei Elementen bestehen. habe gezeigt, sagte Berzelius weiter, daß 1 elementares Atom sich nicht mit mehr als 12 anderen vereinigen könne (vgl. S. 364). Die unorganische Ratur habe noch keinen Körper aufgewiesen, bessen Zusammensetzung hiermit unverträglich sei, aber unter den organischen Substanzen seien Beispiele der Art sehr häufig. Die Untersuchung ber Zusammensetzung solcher Substanzen sei es, die unsere Kenntniß der Gesetze der chemischen Proportionen und die der electrochemischen Theorie eines Tages den Grad von Vollkommenheit erreichen lassen werde, welchen ihr der menschliche Geist zu geben fähig sei. Die Zusammensetzung der Dralfäure möge ein Beispiel für die eines organischen Atomes geben; er habe diese Säure in der Art analysirt, daß er ihr Bleisalz

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. II, p. 446 ff.

mit braunem Bleihpperoryd erhitte und die Verbrennungs= producte über Chlorcalcium und bann durch Ralkwasser leitete. Der kleine Wasserstoffgehalt, welchen er wieberholt gefunden, fönne nicht weniger als 1 Atom betragen; auf 1 At. Wasserstoff (H=0.5, C=6, O=8) kämen bann, wie Berzelius aus seinen Analysen irrig berechnete, 27 At. Kohlenstoff und 18 At. Sauerstoff, im Ganzen 45 aubere elementare Atome. Zusammensetzung ber Oralsäure (für welche er ermittelt hatte, daß ihr Sauerstoffgehalt in neutralen Salzen das Dreifache von bem ber Base betrage) könne man biese nicht als aus 1 At. eines zusammengesetzten Rabicals und 3 At. Sauerstoff bestehend betrachten und überhaupt lasse sich nicht einsehen, wie bas für diese Säure und ihre Verbindungen sich Ergebende mit der atomistischen Theorie zu vereinbaren sei. Es würbe voreilig sein, zu urtheilen, daß diese anscheinenden Anomalien auch später nicht zu erklären sein werben; aber bis zu dieser Zeit könne die atomistische Hypothese weber augenommen noch als wahr betrachtet werden. - Im Februar 1814 theilte Bergelius mit\*), daß er eine Untersuchung über die bestimmten Proportionen, nach welchen die organischen Producte zusammengesett sind, uns ternommen habe, die außerorbentlich schwierig sei und vielleicht seine Kräfte übersteige; nach vielem Arbeiten habe er endlich ein analytisches Verfahren gefunden, mittelst bessen er Resultate er= halte, die bei Wiederholung ber Versuche mit derselben Substanz meistens ziemlich übereinstimmend seien. Er gab da die für sieben Sauren (in ben Verbindungen derselben mit Basen) er= mittelten Gehalte an Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, wobei er selbst noch ben für einzelne gefundenen Wasserstoff= gehalt als unsicher bezeichnete. Diese Zahlen, sagte er, lassen für den ersten Anblick keine llebereinstimmung mit den bestimm= ten Proportionen ber unorganischen Natur ersehen; wenn man sie aber nach der Lehre von den chemischen Volumen (vgl.

<sup>\*)</sup> Brieslich an Schweigger; in Dessen Journal für Chemie und Physik, Bb. X, S. 246.

C. 362 ff. und 370 f.) berechne ober, was schließlich auf Dasselbe hinauskommen werbe, nach Dalton's Atomentheorie, so ergeben sich einfache Verhältnisse zwischen ben so ausgebrückten Quan= titäten der verschiebenen Elemente. Das Gesetz ber Bilbung der organischen Natur, d. h. ber ternären, quaternären u. s. w. Verbindungen, scheine Das zu sein, daß die Bolume (o. Atome) ber einfachen Körper sich zu allen möglichen Anzahlen vereinigen können und daß babei keiner als Einheit angenommen zu werben brauche, während bas Lettere (vgl. S. 364 ff.) im Gegensate hierzu in der unorganischen Natur (b. s. in binären Oryden und beren Berbindungen) überall nothwendig sei. Verbindung der ternären, quaternären u. s. w. Oryde mit binären (b. h. unorganischen) Oryben werbe es wenigstens in vielen Fällen möglich, die relative Anzahl der Bolume ober Atome zu bestimmen. — Balb\*) konnte Berzelius bie Resultate seiner Analysen einer etwas größeren Zahl von vegetabilischen Substanzen (barunter nun auch Zucker, Stärkmehl u. a.), im Ganzen von breizehn, mittheilen.

Noch 1814 veröffentlichte Berzelius feine Untersuchungen über die organischen Substanzen und sein Versahren, stickstossesses gewanalpsiren, aussührlicher\*\*). Bezüglich seiner Erörterzungen darüber, wie sich diese Substanzen und die unorganischen ihrer Zusammensehung nach unterscheiden, brauche ich dem bereits über seine damaligen Ansichten Mitgetheilten Nichts hinzuzussügen; und auch dahei habe ich nicht zu verweilen, daß er jeht noch bestimmter die Nothwendigkeit darlegte, für die Ermittelung der Anzahlen von elementaren Atomen, welche ein Atom einer organischen Substanz bilden, von der Berbindung der lehteren mit einem unorganischen Oryd auszugehen, und daß er gegen Gap=Lussachen ühr keineswegs so, wie Diese es gemeint, aus dem Verhältnisse zwischen Wassertoss und Salerstoss und Salerstos

<sup>\*)</sup> Schweigger's Journ. f. Chem. u. Phys., Bb. XI, S. 301.

<sup>\*\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. IV, p. 323, 401.

in solchen Verbindungen auf ben demischen Charakter berselben schließen. — Schon in bem Jahre 1807, gab Berzelius hier an, bei seinen ersten, burch Richter's Arbeiten angeregten Untersuchungen über die bestimmten Proportionen habe er sich mit Versuchen zur Zerlegung vegetabilischer Säuren beschäftigt, essigsauren Kalk mit Mennige gemischt ber trockenen Destillation unterworfen, den Wasserstoff als Wasser direct, den Kohlenstoff in Form von Kohlensäure bestimmt, die in Barytwasser geleitet und als kohlensaurer Baryt gewogen worden sei; aber die wiederholten Bestimmungen bes Kohlenstoffs seien so unter ein= ander abweichend gewesen, daß er den Gegenstand habe liegen Später habe er ihn wieber aufgenommen, Oralfäure und Weinsaure in der vorhin (S. 534 f.) angegebenen Weise analysirt und zuverlässigere Resultate erhalten. Die Nachtheile ber raschen Zersetzung bei bem Erhitzen einer organischen Ver= bindung mit Bleihpperoryd in einer Retorte habe er dann durch stückweises und vorschreitenbes Erhiten bes in eine Glastöhre gefüllten Gemisches zu vermeiben gesucht, und nach dem Bekannt= werben mit Gay=Lussac's und Thénard's Untersuchungen habe er an der Stelle des schwierig rein darzustellenden Blei= hyperorydes das auch von ihm als ganz geeignet befundene hlorsaure Kali angewendet. Berzelius erhitte jett bas Gemische des letteren, mit Chlornatrium gemengten Salzes und ber organischen Verbindung in einer Verbrennungsröhre, fing bas Wasser für sich und in einer Chlorcalciumröhre auf, Gemische von Sauerstoffgas und Kohlensäure über Onecksilber und bestimmte die Kohlensäure aus der Gewichtszunahme des in einem passenden Gefäße in das Gasgemische gebrachten festen Aestali's. In der Beschreibung bes Verfahrens, in der Abbildung des Apparates tritt uns da schon die organische Gle= mentaranalyse im Wesentlichen so, wie sie in der folgenden Zeit ausgeführt wurde, entgegen, und bei ben wichtigen Vervoll= tommnungen, die sie später erfuhr, blieben immer noch vielfach Erinnerungen an die von Berzelius getroffenen Dispositionen. Auf weitere Einzelnheiten seiner Methode, auf die nach ihr er-

langten Detailresultate \*), auf die Berichtigung früherer Fol= gerungen (so bezüglich ber Oralsäure; vgl. S. 534 f.) ist hier nicht einzugehen. Aber Das ist hier hervorzuheben, baß Ber= zelius — welcher es kurz vorher noch \*\*) als sehr ungewiß ansah, ob sich die chemischen Formeln bazu vortheilhaft anwenden lassen, die Zusammensetzung organischer Verbindungen auszubrücken — nun auch bie Vereinigungsverhältnisse organischer Substanzen durch Formeln angab und darlegte \*\*\*), daß die Bergleichung ber atomistischen Formeln solcher Substanzen kennen lehre, wie eigentlich eine aus ber anderen entstehe. Die atomistische (Corpuscular=) Theorie, meinte er jett, sei die einzige, uns befähige, die Zusammensetzung organischer Körper in ge= nügender Weise zu erklaren. Uebrigens musse nicht gerade bas einfachste atomistische Verhältniß, durch welches sich die Bu= sammensetzung eines solchen Körpers ausbruden lasse, auch bie richtige Angabe dafür sein, wie viele elementare Atome in dem Atom ber organischen Verbindung enthalten seien, sondern bieses lettere Atom konne auch von den elementaren Atomen größere, jenem Verhältniß entsprechenbe Anzahlen in sich enthalten, ober mit anderen Worten: die seine Zusammensetzung richtig an= gebende Formel könne ein Mehrfaches von der, das Zusammen: setzungs=Verhältniß am Ginfachsten ausbruckenben sein.

So wurden die ersten sichereren Grundlagen für die Erkenntniß der Elementarzusammensehung organischer Verdindungen gewonnen. Rurz mag daran erinnert werden, wie dieser Zweig der analytischen Chemie weiter vervollkommnet wurde. Die Anwendung einer Sauerstoffverdindung, welche bei dem Erhisen nicht mehr Sauerstoff abgibt, als zur Verdrennung der vorhandenen organischen Substanz nöthig ist: die des Kupserorydes lehrte, zunächst für stickstoffhaltige Substanzen, Gap-Lussac 1815 kennen; die Zusammensehung der Blausäure und des

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. V, p. 93, 174, 260.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, Vol. III, p. 52.

<sup>\*\*\*)</sup> Daselbst, Vol. V, p. 273.

Cpans erforschte Derselbe nicht nur auf eudiometrischem Wege (vgl. S. 532), sonbern bie ber ersteren auch in ber Art, daß er ben Dampf berselben über glühenbes Kupferoryd leitete, die des letteren so, daß er Cyanquecksilber in das Ende einer Glasröhre, davor Rupferoryd und vor bieses eine Schichte me= tallisches Kupfer brachte, erst die beiden letzteren Körper und dann das Cyanquecksilber bis zum Freiwerden des Cyans er= histe, in beiben Fällen aber bas sich entwickelnbe Gas auffing und das Verhältniß der Kohlensäure zum Stickstoff bestimmte. in ähnlicher Weise suchte Gan=Lussac noch 1815 bas Rupfer= oryd zur Analyse nicht flüchtiger organischer Substanzen an= zuwenden und für die Harnsäure das Verhältniß des Kohlen= stoffgehaltes zu bem Stickstoffgehalte zu ermitteln; bamals gab er auch an, wenigstens schon zwei Jahre früher Chevreul mit bem Gebrauche bes Kupferorybes zu ber Zerlegung organischer Körper bekannt gemacht zu haben. Das Kupferoryb kam jetzt als Hülfsmittel, die Zusammensetzung organischer Verbindungen zu erforschen, mehr und mehr in Gebrauch, auch, wie haupt= sächlich Döbereiner 1816 zeigte, als ein vorzügliches zur Analyse stickstofffreier Verbindungen; bereits 1824 konnte Ber= zelius von der Verbrennung mit Kupferoryd als der nun allgemein gebräuchlichen Methobe zur Analyse organischer Sub= Verschieden war die Art ber Ausführung ber= stanzen sprechen. selben behufs der Ableitung des Gehaltes der zu analysirenden Substanz an ben verschiebenen Elementen, worauf wieberum hier nicht einzugehen ist; aber ber wesentlichen Verbesserungen, welche Gan = Lussac und Liebig 1824 bei Gelegenheit ihrer gemeinsamen Untersuchung ber knallsauren Salze aussannen, ist hier zu gebenken, und ber fortwährenden Bemühungen bes letteren Chemikers, das Verfahren einfacher und doch genaue Resultate ergebend zu machen, bis zu ber 1831 beschriebenen Vervollkommnung unter Anwendung des noch gebräuchlichen Kaliapparates.

Wenn aber bis zu dem lettbetrachteten Zeitpunkte die Methoden zur Ermittelung der Elementarzusammensetzung organischer

Substanzen stetig verbessert worden waren: rascher noch war vorgeschritten die Kenntniß mannigfaltigster Körper, welche als eigenthümliche der organischen Chemie zugehören. Daran, daß schon eine größere Zahl solcher Körper, und namentlich jolcher aus der Classe der Säuren, vor Lavoisier's Resorm der Chemie bekannt war, habe ich S. 520 f. einmal mehr erinnert, und der in der nächstfolgenden Zeit, bis 1810 etwa, gemachten Entbeckungen einiger vorzugsweise wichtiger organischer Guboder der da gelungenen Reindarstellung früher bereits bekannter habe ich S. 304 gebacht. Schwieriger wird es für die sich dann anschließende Zeit, auch nur im Allgemeinen eine Vorstellung barüber zu geben, wie rasch bie Zahl bekannt werbender organischer Verbindungen muchs und wie beträchtlich die Berichtigung und Erweiterung ber Kenntnisse über solche mar, welche schon früher Gegenstände ber chemischen Forschung ab-Was man an dem Ende des vorigen Jahrgegeben hatten. hunderts mußte oder zu wissen glaubte: daß die hauptjächlichsten Bestandtheile der Pflanzen Schleim, Zucker, Stärkmehl, Kleber, Pflanzeneiweiß, verschiebene vegetabilische Säuren, Harz, Gummi= harz, Federharz, fettes und flüchtiges Del, Campher, scharfer Stoff, narkotischer Stoff, Fasergewebe, daß die der Thiere Gallerte, Fett, Eiweiß, Faserstoff, Milchzucker, besondere Säuren u. A. seien, und daß aus diesen Substanzen durch Einwirkung chemischer Agentien andere hervorgebracht werden können, welche ebenwohl von den Verbindungen der Mineralchemie verschieden sind, — Das hatte auch außer den bereits angezeigten Bereicher= ungen bes Wissens mannigfache Erweiterung und Berichtigung gefunden. Zu der Annahme solcher Bestandtheile, wie mehrere ber eben genannten, beren jeder einzelne eigentlich eine ganze Classe sich ähnlich verhaltender aber doch unter sich verschiedener Körper bezeichnete, mar allerdings noch die ebenso unbestimmte anderer Bestandtheile gekommen, wie z. B. die des f. g. Ertractiv= stoffes der Pflanzen; aber man hatte andererseits doch auch einzelne Körper zu unterscheiden gelernt, welche bis dahin unter derselben Bezeichnung zusammengeworfen worden waren.

an einiges hierher Gehörige habe ich bereits S. 304 erinnert. Doch am Bemerkenswerthesten ist für uns, wie Chevreul von 1811 an bas bis bahin unter ber allgemeinen Bezeichnung Fett Zusammengefaßte zu sonbern: die als chemisch eigenthümlich zu betrachtenben Substanzen, welche in ben verschiebenen Arten von Fett enthalten sind und aus benselben erhalten werben tonnen, zu unterscheiden wußte; die Ginzelnheiten dieser ihn so lange beschäftigenben Untersuchung: einer ber hervorragenbsten unter benen, welche überhaupt zur Entwickelung ber organischen Chemie ganz vorzugsweise beigetragen haben, mußte ich nicht so gebrängt zusammenzufassen und in solcher Kurze vorzuführen, wie es bem Rahmen bes vorliegenden Buches angemessen wäre, und boch murbe es nöthig sein, die einzelnen Stufen ber vor= schreitenben Forschung Chevreul's zu verfolgen, wollte ich ersehen lassen, wie in diesem Chemiker zu dem feinen Unterscheid= ungefinne Scheele's für bie Verschiebenartigkeit von Substanzen das Bestreben hinzukam, sich der Principien klar zu werben und sie festzustellen, auf welchen solche Unterscheibungen beruhen und nach welchen auch Andere sie in ähnlichen Fällen zu machen befähigt seien. Und wie viel gab es noch zu unterscheiben, wie viel andererseits noch bezüglich bis bahin gemachter Unterscheibungen, wo ungleich reine Substanzen als wesentlich verschiebene betrachtet waren, zu berichtigen; für wie viele Substanzen bas Eine und das Andere geschah, ist hier nicht aufzuzählen, boch ber von Chevreul 1824 angegebenen Methobe ist hier zu gebenken, zu prufen, ob ein Körper aus Ginem Individuum be= stehe ober ein Gemenge mehrerer sei: ber Methode ber fractionirten Lösung mit Untersuchung ber einzelnen gelösten Portionen, welcher Methode sich später die bewußte Benutung anderer Arten von fractionirender Behandlung ber zu untersuchenden Substanzen, auch die bessere Ausbildung der schon lange in Anwendung ge= wesenen fractionirten Destillation anschloß.

Darüber, wie vermittelst solcher Verfahren zur Sonderung verschiedener Körper, wie mittelst anderer und durch weitergehende Untersuchungen überhaupt die Zahl der eigenthümlichen organischen

Substanzen, welche natürlich vorkommen, und die ber aus ben ersteren künstlich barzustellenden vermehrt wurde, kann ich hier keine specielleren Angaben machen. Rasch und in der mannig= faltigsten Weise ging diese Vermehrung schon in den ersten drei Decennien unseres Jahrhunderts vor sich. Die Zahl ber Glieder länger bereits bekannter Classen von organischen Berbindungen: ber Classe der Säuren z. B. zuzurechnender, war bald gegen früher beträchtlich vergrößert; neue Classen berartiger Verbind= ungen: die der organischen Basen z. B., wurden entdeckt; der Auffindung neuer complicirter, aus wenigstens drei Gle= menten zusammengesetzter solcher Körper schritt auch die von ein= fachst, aus nur zwei Glementen zusammengesetzten voran: nach der Erkenntniß, daß länger bekannte flüchtige Dele so einfache Zu= sammensetzung haben, in dem Nachweis, daß noch andere, von den organischen Verbindungen nicht wohl zu trennende Kohlen= wasserstoffe existiren. Verhältnißmäßig wenige nur unter ben zahlreichen Untersuchungen, welche bamals zur Bereicherung ber organischen Chemie beigetragen haben, kann ich jetzt und in späteren Abschnitten dieses Buches namhaft machen.

An den länger bereits befannten, an den neu embeckten Verbindungen versuchte sich die Elementaranalyse; und von dem Nachweis an, daß die Zusammensetzung auch der organischen Verbindungen den Gesetzen unterliege, welche die der unorganischen befolgt: daß auch in den ersteren die Glemente nach dem Ber= hältniß ihrer Atom= ober Verbindungsgewichte ober nach bem Verhältniß von Multiplen dieser Gewichte nach ganzen Zahlen zusammengefügt sind, waren die Chemiker bestrebt, die Zusammensetzungsverhältnisse der verschiedenen organischen Sub= stanzen auch in diesem Sinne zu erkennen. In der Beachtung, wie entfernt diese Verhältnisse oft von einfachen sind und wie die richtige Erkenntniß derselben schwierig sein kann, mar es vorzugsweise Berzelius, welcher von Aufang feiner hierauf gerichteten Untersuchungen an barauf ausging und es empfahl (vgl. S. 536), die organischen Atome wo nur thunlich in Verbindungen derselben mit unorganischen zu analysiren und bie Zahl ber in ben ersteren enthaltenen elementaren Atome auf bas unorganische Atom als Einheit zu beziehen; und auch später hob er es eindringlichst hervor, daß zuverlässige Resultate über die atomistische Zusammensehung organischer Substanzen nur gewonnen werden können unter Feststellung der Verhältnisse, nach welchen diese Substanzen sich mit unorganischen vereinigen, und als die Elementaranalyse leichter ausführbar und häusiger ausgeführt wurde, sprach er ernstliche Befürchtung aus, daß die Vernachlässigung jener Vorsicht der Wissenschung aus, daß die Vernachlässigung jener Vorsicht der Wissenschung eine Periode bevorstehen lasse, in welcher gerade die organische Chemie mit vielen aber unsicheren Formeln angefüllt sein werde.

Aber noch ein anderer wichtiger Anhaltspunkt ergab sich für die Feststellung der atomistischen Verhältnisse organischer Substanzen aus ber Beachtung, bag in Ginklang stehen muffe, was gefunden ist bezüglich Einer und bezüglich anberer, in ein= sacher Weise die erstere bildenber ober aus ihr entstehenber. Daran, daß Lavoisier bereits in solchen Vergleichungen eine Controle für die Ermittelung der Zusammensetzung verschiedener Substanzen sah, wurbe S. 525 erinnert, und S. 538, daß Berzelius schon 1814 bie Vergleichung ber atomistischen Formeln organischer Körper als Das hervorhob, was die Ent= stehung bes einen aus einem anderen ersehen lasse. Die Zu= lässigkeit ber Annahmen für bie Zusammensetzung solcher Körper ließ sich baran prüfen, ob biese Annahmen mit dem für gewisse Umwanblungen qualitativ und quantitativ Ermittelten in Gin= klang stehen und es einfach erklären. Gine solche Prüfung be= stand das für Alkohol und Aether 1814 u. 1815 (S. 531) Gefundene; die Richtigkeit ber ber Oralfäure, der Ameisensäure beizulegenden Zusammensetzung ließ sich prüfen an Dem, was Döbereiner (1816 und 1822) bezüglich der Umwandlung bieser Sauren burch Schwefelsaure fand, die Richtigkeit der dem Allohol und der Essigsäure zugeschriebenen Formeln an dem von bemselben Forscher (1822) bei glattester lleberführung des er= steren in die lettere (mittelst Platinschwarz) Gefundenen. Selbst für complicirtere demische Vorgänge ersah man die Nothwendig= 2 spp, Entwidelung ber Chemie. 35

keit, bei ber Untersuchung ber Veränderungen, welche ein Körper erfährt, neben der Zusammensetzung ber ursprünglichen Substanz und der Veränderungsproducte derselben auch das Mengenverhältniß jener und dieser zu ermitteln, um Burgichaften für die durch die Analyse ergebenen Zahlen und für die Deutung bes Vorganges zu gewinnen; Chevreul's Arbeiten über die Wette gaben auch in dieser Richtung ein Muster ab. Aber für viele Fälle, wo die Anwendung solcher Betrachtungen uns jest als selbstverständlich erscheint, wurde-sie doch erst spät gemacht. Wir benken jetzt nicht mehr daran, wie lange die als sicherste angesehenen Angaben über die bem Rohrzucker, dem Stärkmehl und der daraus zu erhaltenden Zuckerart, dem Milchzucker, dem Gummi u. A. zukommenden Formeln selbst für die Gährung, namentlich aber für ben lebergang einer solchen Substanz in eine andere keineswegs eine einfachere Erklärung gewährten, und daß erst 1834 Liebig unter Berichtigung und besserer Deutung ber früher erhaltenen analytischen Resultate Das, mas vorher verworren schien, zu Ginfachheit brachte.

Außer der Feststellung der atomistischen Formeln beschäftigten die Chemiker aber auch andere Fragen: namentlich die, welche principielle Verschiedenheit den organischen Verbindungen im Gegensatze zu den unorganischen zukomme, und, welche Bestandtheile als nähere in den ersteren enthalten seien. Die Berichtzerstattung hierüber nehme ich, an das bereits Dargelegte ansknüpfend, hier wieder auf.

Von Dem, was die im Vorhergehenden mitgetheilten früheren Aussprüche über die organischen Verbindungen enthielten, ist hier zunächst Eines in's Auge zu sassen: was diese Verbindungen von den unorganischen unterscheide. — Der Ursprung in dem Sinne, ob eine oder die andere Verbindung in dem Pflanzensoder Thierreich oder ob sie in dem Mineralreiche vorkomme, konnte es nicht sein; wäre es nöthig, Angaben darüber zu maschen, daß Dies schon gegen das Ende des vorigen Jahrhunderts erkannt war, so würde ich noch einmal an Lavoisier's Neusers

ung bezüglich ber Phosphorsaure (vgl. S. 527) erinnern. Eine scharfe Unterscheibung war auch banach nicht gegeben, wie die einen und die anderen Verbindungen entstehen. Berzelius 1811 (vgl. S. 533) meinte, daß nach Art ber or= ganischen Verbindungen zusammengesetzte Substanzen sich nur sehr selten aus rein unorganischen durch Anwendung demischer Hülfsmittel hervorbringen lassen und ihre Bilbung ber or= ganischen Natur vorbehalten sei, so schloß boch Dies nicht aus, daß einzelne wirklich als organische zu betrachtende Substanzen als boch aus unorganischen durch chemische Hulfsmittel hervor= zubringend betrachtet wurden. — Die Art der Zusammensetzung erschien eigentlich bamals noch als bas sicherste Unterscheidungs= merkmal abgebend: daß die unorganischen Verbindungen immer binar zusammengesett seien, die organischen Substanzen hingegen ternäre, quaternäre u. s. w. Verbindungen seien und keine binäre Glieberung haben, wie Berzelius 1811 und 1813 (vgl. S. 533 u. 534 f.) meinte. — Aber alle diese Unterscheidungs= principien hielten nicht lange vor. Ihrem Ursprung nach und nach ber Art ber Zusammensetzung, wie man diese zuerst erkannt zu haben glaubte, zu ben organischen Substanzen zu rechnenbe Substanzen wurden als binar zusammengesetzt erkannt. eine Pflanzensäure: die Oralsäure, an welcher Berzelius 1813 (vgl. S. 534 f. u. 538) die eigenthümlich complicirte Zusammen= settung eines organischen Atoms verbeutlichen zu können glaubte, wurde von 1815 an burch Dulong's und Döbereiner's Untersuchungen nachgewiesen und seit 1821 nach Berzelius' Bestätigung anerkannt, baß sie so einfach zusammengeset ist wie eine Mineralsäure: in bem Zustande, wie sie in wasser= freien Salzen neben einer Base enthalten ist, nur Rohlenstoff und Cauerstoff enthält. Die frühest bekannten gasförmigen Rohlen= wasserstoffe: das Sumpfgas und das ölbildende Gas, hatte man zu ben unorganischen Verbindungen gestellt: als binär, aus zwei Elementen zusammengesetzte Verbindungen; aber bas in Pflanzen hervorgebrachte Terpentinöl wie das als ihm ähn= lich erkannte Erdol hatte man den organischen Verbindungen

zugerechnet; ba murbe für bas lettere 1817 burch Saussure, für das erstere 1818 durch Houton-Labillardière nach= gewiesen, daß Kohlenstoff und Wasserstoff die einzigen in die Busammensetzung eingehenden Elemente sind. Während früher für die s. g. blausauren Verbindungen nach der Entstehungs= weise berselben durch Zersetzung thierischer Substauzen angenom= men worben war, sie seien als der Thierchemie und mit dieser als ber organischen Chemie angehörig zu betrachten, gab die Erkenntniß ihrer Zusammensetzung seit Gan=Lussac's, 1815 veröffentlichter Untersuchung Vielen Grund bafür ab, sie seien als Cyanverbindungen und das Cyan selbst als ein aus zwei Elementen nach einfachem Verhältniß zusammengesetzter Körper ber unorganischen Chemie zuzutheilen; aber was man damit für die Classification ber unorganischen und ber organischen Ber= bindungen gewahrt zu haben glaubte, ging wieder nach einer anderen Seite hin verloren, als Wöhler 1828 entbeckte, bag aus einer ba als eine unorganische betrachteten Säure, ber Cyanfäure, und Ammoniak sich eine eminent organische Berbindung, ber Harnstoff kunstlich barstellen läßt. Doch mit ber Erwähnung ber letteren Entbedung gehe ich schon über die Zeit hinaus, für welche ich zunächst hier anzugeben habe, welche Unterscheid= ungsprincipien man für bie organischen und unorganischen Berbinbungen aufrecht halten zu können glaubte. Daß bie Grenze zwischen biesen beiben Abtheilungen oft schwer mahrnehmbar sei, wurde gegen das Ende bes zweiten Decenniums unseres Jahr= hunderts nicht verkannt. In seinem Handbuch ber theoretischen Chemie sprach sich z. B. L. Gmelin 1817 bahin aus, beibe Arten von Berbinbungen seien streng auseinanber zu halten, bis jett beren Unterschied besser gefühlt als besinirt werben tonne. Für die organischen betrachtete auch er als charafteristisch, nicht binar gegliebert sonbern minbestens ternare seien, nicht nach so einfachen Berhältnissen ber Dischungsgewichte ber Elemente zusammengesett, wie die unorganischen, nicht wie diese kunstlich barstellbar. Auch er rechnete bamals und noch später mährend längerer Zeit solche Berbinbungen

wie Sumpfgas, dibilbenbes Gas, Cyan u. a. zu ben unorganischen.

Was ber Zusammensetzung ber organischen Verbindungen eigenthümlich sei, wurde inbessen auch balb wieder in einer Beise aufgefaßt, welche an Lavoisier's Betrachtung ber sauerstoffhaltigen organischen Substanzen als niederer ober höherer Orybationsstufen zusammengesetzter Rabicale (S. 521 f.) Wie sich Berzelius vorher (S. 533 ff.) über die Constitution ber organischen Verbindungen ausgesprochen hatte, ließ sich allerdings eine Annäherung seiner Ansichten an die Lavoisier's nicht erwarten. Fremb geblieben waren letteren Berzelius nicht; Dieser scheint vielmehr ursprünglich von ihnen ausgegangen zu sein, benn 1811\*) sprach er von seinen wiederholten aber erfolglosen Versuchen, mittelst ber galvanischen Saule bas brennbare Radical der vegetabilischen Säuren von bem Sauerstoff abzuscheiben. Diese Ansichten nahm Berzelius 1816 wieber auf, wo auch er \*\*) zwei Arten von Säuren unterschieb: solche, die neben Sauerstoff einen unzerleg= baren Körper enthalten — alle biese Säuren mit einfachem Radical nenne man Mineralsäuren —, und solche, deren Radical zusammengesett sei. Lettere Säuren werben größtentheils in organischen Körpern: in Thieren und Pflanzen hervorgebracht; bezüglich ber Verschiebenheit ber Producte ber unorganischen und der organischen Natur habe sich ergeben, daß alle sauerstoffhaltigen unorganischen Verbindungen ein einfaches Radical haben, alle solche organischen ein zusammengesetztes, und Säuren mit zu= sammengesetzten Rabicalen und Säuren organischen Ursprungs seien also gleichbebeutenbe Ausbrücke.

Ju gleichem Sinne sprach sich Berzelius in der folgenden Zeit aus. In seinem Versuch über die Theorie der chemischen

<sup>\*)</sup> Journal de physique, T. LXXIII, p. 468; auch Gilbert's Annalen der Physik, Bb. XXXVII, S. 471.

<sup>\*\*)</sup> In seinen Elementen der Chemie der unorganischen Ratur, übersicht von Blumhof, I. Theil, S. 428 u. 569 ff.

Proportionen (1818; vgl. S. 332 f.)\*) werben zwar auch die vorher von ihm vertretenen Ansichten vorgebracht, so namentlich, daß die einfachsten organischen Atome aus wenigstens drei Gle= menten bestehen (von welcher Regel, wie er jest zufügte, viel= leicht Ausnahmen zu statuiren seien, wenn es sich bestätigen sollte, daß gewisse flüchtige Dele nur aus Kohlenstoff und Wasser= stoff bestehen), beren keines in bem Zusammensepungsverhaltniß die Rolle der Einheit zu übernehmen brauche; und mit Rücksicht auf die bei ihm jest zu fester Gestaltung gekommene electro= chemische Theorie wird nun auch als die unorganischen und die organischen Verbindungen unterscheibenb hervorgehoben, daß in ben ersteren die Elemente ihren electrochemischen Charakter burch= meg beibehalten, in den letteren ihn kaum erkennen lassen. Aber gerabe das dieser Theorie Entsprechenbe: daß nach ihr alle Verbindungen binare Glieberung haben muffen, sucht er boch auch für die organischen Verbindungen durchzuführen \*\*): so wie jedes unorganische Oryd musse auch jede sauerstoffhaltige organische Substanz als in Sauerstoff und ein organisches Ra= bical electrisch theilbar betrachtet werden, wenn gleich zunächst, namentlich weil die organischen Radicale meistens nicht für sich darstellbar seien, diese electrische Theilung nur in der Borstellung möglich sei. — Die von Berzelius bann so beharrlich fest = gehaltene Betrachtung ber organischen Verbindungen nach bem Muster ber als besser erkannt beurtheilten unorganischen hatte er da schon begonnen, boten sich ihr auch für einzelne Fälle be= sondere Schwierigkeiten. Ich erinnere baran, daß er bamals noch bas Atom ber Oralfäure im f. g. wasserfreien Zustanbe der letzteren als aus H + 12C + 18O bestehend ansah; eine Durchführung ber Vergleichung ber Salze biefer und anberer Säuren war ihm nur baburch möglich, daß er in ben Formeln ber ersteren 1/6 des Atomes der Oralsäure als 1 Atom anderer Sauren entsprechend hinstellte.

<sup>\*)</sup> S. 28, 45, 101 ber beutschen Uebersetzung.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, S. 104.

Bei solchen Ansichten über die Constitution der organischen Berbindungen: daß in den sauerstoffhaltigen sich zusammengesetzte Radicale annehmen lassen, blieb Berzelius bis um 1830 stehen, ohne jedoch auf eine speciellere Betrachtung bieser hppo= thetischen Radicale einzugehen noch etwa das nämliche Radical in verschiedenen Verbindungen aufzusuchen. An Dem, was er bereits 1816\*) ausgesprochen hatte, hielt er immer noch fest: dasselbe Radical sei nur nach Einem Verhältnisse der Vereinig= ung mit Sauerstoff fähig, und mit bem Hinzukommen von Sauerstoff werbe auch immer die Zusammensetzung des Radicals Bei einer solchen Auffassung bot eine besondere Beachtung bes letzteren wenig Interesse, und wenn auch für die später ausgebildete Radicaltheorie immer noch ein Keim bewahrt war, kam dieser boch gegen 1830 noch nicht zu weiterer Ent= widelung.

Ohne erheblicheren Einfluß auf die Betrachtung, daß in eigentlichen organischen Verbindungen Atomgruppen enthalten sein mögen, die sich bezüglich ber Vereinigung elementaren Atomen ganz ähnlich verhalten, war auch Das geblieben, was über die Eristenz solcher Atomgruppen in Verbindungen erkannt worden war, welche man zwar ursprünglich nach ihrer Entstehungsweise der Thier= oder der Pflanzenchemie und damit der organischen Chemie zugetheilt hatte, nach Bekanntschaft mit der einfacheren Zusammensetzung berselben aber zu den unorganischen Körpern rechnete ober boch als an der Grenze zwischen diesen und den organischen stehend ansah. Die Existenz berartiger und zwar für sich barstellbarer Atomgruppen erschien von 1815 an fast Allen als nachgewiesen burch bas über bie Blansaure und bie Berbindungen derselben bekannt Gewordene, und Einzelnen als wahrscheinlich gemacht durch das bei ber Untersuchung ber oral= sauren Salze Gefundene. Gan=Lussac hob 1815 bei ber Beröffentlichung seiner Forschungen über bas Cyan \*\*) bie Ana=

<sup>\*)</sup> A. S. 547, Anmerk. \*\* a. D., S. 569 ff.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chimie, T. XCV, p. 136.

logie besselben mit bem Chlor und bem Job hervor: bag bas Cyan als zusammengesetztes Rabical nach bem nämlichen Bolumverhältniß eine Wasserstoffsaure bilde, wie die beiden unzerlegbaren Rabicale, daß die Verbindungen aller dieser Radicale mit Metallen analoge seien; eine besondere Benennung, nicht eine wie für gewöhnliche Verbindungen bie Zusammensetzung angebende, gebühre dem in der Blaufäure mit Wasserstoff ver= einigten Radical, da es, obgleich zusammengesetzt, sich boch wie ein einfacher Körper verhalte, und gerabe unter biesem Gesichts= punkt eröffne die Bekanntschaft mit dem Cyan ein neues Unter= suchungsgebiet. Große Erwartungen knüpften Ginzelne sofort an biese Erkenntniß; so 1816 berjenige Forscher, welcher zuerst (vgl. S. 460) in den Ammoniaksalzen die Eristenz eines zu= sammengesetzten Metalles annahm. Umpere nahm bamals \*) auf die von Gan-Lussac zuerst erfaßte Theorie der Körper Bezug, welche zwar zusammengesett sind aber sich boch wie un= zerlegbare verhalten und zwar wie solche, welche man als die bie Verbrennung unterhaltenben bezeichne; zwei berartige Körper kenne man: bas Cyan und bie Kohlensaure (vgl. S. 492), aber die Auffindung noch anderer sei sehr mahrscheinlich.

Doch nach solchen und speciell nach ben etwa in einfacheren organischen Verbindungen mit Sauerstoff u. A. vereinigten Rasbicalen wurde in der nächstsolgenden Zeit nicht einmal gesucht. Bevor ich darlege, wie ein Interesse für Vetrachtungen in dieser Richtung wieder erwuchs, habe ich einer anderen Aufsassung zu gedenken, welche von 1815 an mehreren Chemikern als eine nühliche oder der Wahrheit entsprechende erschien: daß die Atome organischer Verbindungen als nähere Vestandtheile einsacher zussammengesetzte, als unorganische angesehene Atome oder auch solche Atome neben elementaren enthalten. An eine alte Ausicht über die Constitution der organischen Körper sehnte diese Aussassung an: daß in ihnen das brennbare und das mässerige

<sup>\*)</sup> Annales de chimie et de physique, T. II, p. 12.

Princip enthalten seien (vgl. S. 520). Wo Lavoisier in seinem Traité de chimie (1789) von der geistigen Gährung handelte, sprach er sich barüber aus, wie schwer es ihm gewesen sei, von dieser Vorstellung abzugehen, nicht mehr fertig gebildetes Wasser sondern nur die Elemente des Wassers als mit Kohlen= stoff zu Rucker vereinigt zu betrachten. Aber biese Borstellung brängte sich, wenn auch nur als eine formal zulässige, später Auf sie nahmen in biesem Sinne, ohne baß sie wieder vor. sie als ber Wahrheit entsprechend anerkennen wollten, Gay= Lussac und Thénard 1810\*) bei der Beröffentlichung ihrer Untersuchungen über bie Zusammensetzung organischer Körper (vgl. S. 530) Bezug, und sie unterschieden ba Körper, welche außer Kohlenstoff nur Wasser ober außerbem noch Sauerstoff ober Wasserstoff enthalten. Daß man die Essigsäure als aus Rohlenstoff und Wasser, und nach welchem Volumverhältniß ber gasförmigen Bestanbtheile, betrachten könne, erörterte Gan= Lussac 1814 \*\*), und von noch größerem Ginflusse mar, wie er 1815 (vgl. S. 531) sich barüber aussprach, daß und nach welchem Volumverhältnisse sich der Alkohol und der Aether als aus ölbilbenbem Gas und Wasserbampf, ber Zucker als aus Rohlenstoffbampf und Wasserbampf bestehend ansehen lasse. Mit mehr Zuversichtlichkeit suchte Dobereiner 1816 \*\*\*) nach= zuweisen, welche einfachere Bestandtheile: Rohlenoryd, Kohlen= säure, Sumpfgas u. A., in organischen Verbindungen enthalten seien: baß (nach s. g. Aequivalenten=Schreibart) die masserfreie Oralfäure CO + CO2, ber Zucker CO2 + CH2, ber Alkohol CO2+3CH2 sei, und Andere brachten bann ahnliche, für ben= selben Körper öfters zu verschiedenen Resultaten führende Spe= culationen vor. Vor solchen Vorstellungen, als unsicheren und nicht durchzuführenden, marnte Berzelius icon 1818 in seinem Versuche über die Theorie ber chemischen Proportionen und später

<sup>\*)</sup> Recherches physico-chymiques, T. II, p. 322.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chimie, T. XCI, p. 148.

<sup>\*\*\*)</sup> Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. XVI, S. 105; Bb. XVII, S. 188.

wiederholt: so als Döbereiner 1822 seine Ansichten über die Constitution der Ameisensäure (sie sei wasserfrei HO + 2CO) und mehrere Pflanzensäuren dargelegt hatte; er gestand ihnen ein gewisses Interesse zu, sofern sie für die Zusammensetzung mancher Körper einen faßlichen und leicht zu behaltenden Ausedruck abgeben, aber sie seien nicht anwendbar bei der Mannigsaltigkeit der aus wenigen Elementen sich zusammensetzenden organischen Verdindungen und unvereindar mit der electroschemischen Theorie.

Eine erhöhte Bebeutung gewann aber bald bie Lehre, baß ber Aether und ber Alfohol aus ölbilbenbem Gas und Wasser bestehen. Für ben Aether mar seit 1815 festgestellt, daß er sich aus bem Alkohol durch Austreten von Wasser aus diesem bilbet. Für andere Aetherarten, an beren Zusammensetzung die zu ber Darstellung berselben angewenbete Säure Antheil nimmt, galt bamals noch bie Meinung, fie setzen sich aus Altohol und Saure zusammen, und streitig mar nur, ob diese Substanzen getrennt in ben s. g. zusammengesetzten Aethern als nähere Bestandtheile berselben enthalten seien, ober nur ihren Glementen nach und zu Einem Ganzen vereinigt. Zweifel an ber, auch von Gap= Lussac 1814 noch getheilten Ansicht, daß bie Aether ber Chlor= und ber Jobmasserstoffsaure sich einfach aus biesen Sauren und Altohol zusammensetzen, tamen aber in bemfelben Jahre biejem Forscher, als er die Dampfdichten jener Aetherarten bestimmt hatte. Daß ber Chlormasserstoffsaureather sauerstofffrei ist und als eine Berbinbung von dlbilbenbem Gas und Chlormafferstoff= fanre betrachtet merben fann, zeigten bann, 1816, Robiquet und Colin. Die mit Sauerstoffsäuren bargestellten zusammen= gesetzten Aether hielt man noch für bestehend aus Alkohol und masserfreier Säure ober - mas Berzelius 1825 als bas Wahrscheinlichere ansah - aus Aether und Caurehybrat.

Daß bas Wasser, über bessen Vereinigtsein mit Aether zu Alkohol ober mit wasserfreier Saure zu Saurehydrat die An= sichten auseinandergingen, in solchen zusammengesetzen Aethern gar nicht vorhanden ist, zeigten Dumas und Boullay

b. J. 1828 in einer Untersuchung\*), beren Resultate von ber größten Wichtigkeit für die Entwickelung der organischen Chemie gewesen sind. Zu bieser Erkenntniß kamen sie durch genauere Analysen ber Aether ber salpetrigen Saure und mehrerer Pflanzen= fäuren; sie bestätigten sie burch bie Bestimmung ber Dampf= und durch die Ermittelung der Gewichtsverhältnisse zwischen bem in solchen Aethern neben wasserfreier Saure Ent= haltenen und dem bei Zersetzung mit wässerigem Alkali zu er= Der theoretischen Deutung der Resultate haltenden Alkohol. legten sie Gay=Lussac's Ansicht zu Grunde, daß der Aether ein erstes, ber Altohol ein zweites Hybrat bes ölbildenben Gasessei. Das lettere verhalte sich wie eine starke Base, ganzähnlich wie das Ammoniakgas, und C4H4 (wiederum nach der s. g. Aequivalenten=Schreibart) sättige eben so viel Saure wie NH3, gehe eben so wie bieses Verbindungen mit Säuren ein, zu= sammen mit 1 Aeg. Wasser in die Vereinigung mit wasserfreien Sauerstoffsäuren.

Eine Parallelistrung organischer Verbindungen mit un= organischen, eine Umfassung einer großen Gruppe ber ersteren unter einem einheitlichen Gesichtspunkte war hier gegeben, wie sie in der Chemie kaum je vorher ba gewesen war, und Be= achtung murbe dieser Auffassung in gebührendem Maße zu Theil. Zustimmung nicht überall; speciell nicht bei Berzelius, welcher sofort in seinem Jahresberichte hervorhob, daß solche Vergleich= ungen, wenn auch schematisch zulässig, boch ben Eigenschaften ber Körper — ben so gang verschiedenen bes ölbilbenben Gases und bes Ammoniaks - zu wenig Berücksichtigung schenken und bei beren Beachtung zu wenig Unterstützung bafür finden, daß man die ihnen entsprechenden Formeln für die da behandelten organischen Verbindungen als wirklich die Constitution berselben angebend ausehen durfe. Gine Reaction gegen diese Betracht= ungsweise machte sich auch bald geltend, welche an schon früher aufgestellte Behauptungen anknupfen konnte. Dumas unb

<sup>\*)</sup> Annales de chim. et de phys., T. XXXVII, p. 15.

Boullay verglichen einen zusammengesetzten Bestandtheil or=
ganischer Substanzen, das ölbildende Gas, mit einem zusammen=
gesetzten unorganischen Körper, dem Ammoniak, als sich analog
verhaltend. Die Ansicht, welche dieser Betrachtungsweise ent=
gegengestellt wurde, beruhte auf der Vergleichung zusammen=
gesetzter Bestandtheile oder Radicale mit unzerlegbaren Körpern
als sich ähnlich verhaltender.

Die Entwickelung bieser Unsicht in berjenigen Beise, welcher dieselbe einen so mächtigen Ginfluß auf bie Ausbilbung unserer Wissenschaft ausgeübt und zu Resultaten geführt bat, bie bei abermaligen Umgestaltungen ber demischen Lehren in bas bann für richtig Gehaltene übergingen und jett noch in vielen Fällen für die Angabe ber Constitution organischer Berbindungen in Anwendung sind, — biese spätere Entwickelung ber Rabical= theorie begann balb nach 1830. Mit ben anderen damals ver= tretenen Vorstellungen über bie Constitution ber organischen Verbindungen hatte sich biese Theorie zu messen, in ber Deutung ber Beziehungen zwischen verschiebenen Körpern und auch in ber Erklärung, auf mas die demische Berschiebenheit solcher Berbindungen beruhe, die aus benselben Glementen nach dem nam= lichen Verhältnisse zusammengesetzt find. Dag es solche Ber= bindungen gebe, war erst gegen 1830 zu voller Anerkennung gekommen; die Berichterstattung barüber, wie biese Erkenntniß gewonnen murbe, ist hier einzuschalten.

Daß bie Ungleichartigkeit ber verschiebenen Körper beruhe auf ungleicher Zusammensetzung berselben: aus verschiebenen Elementen ober aus den nämlichen Elementen nach verschiebenem Berhältnisse berselben, war die gegen das Ende des vorigen und in dem Anfang unseres Jahrhunderts allgemein angenom= mene Lehre. Für einzelne Substanzen, namentlich für Kalkspath und Arragonit (vgl. S. 398 ff.), war zwar dei wesentlich ver= schiebener Arystallsorm die qualitative und quantitative Zusammen= setzung gleich gefunden, aber ohne daß deßhalb die Gültigkeit jener Lehre in Zweisel gezogen worden wäre. Ohne Einstuß blieb, daß Thénard und Biot 1807 (vgl. S.403) mit Bezug=
nahme auf die eben genannten Mineralien von der Möglichkeit
sprachen, daß dieselben kleinsten Theilchen von Bestandtheilen
sich nach dem nämlichen Verhältnisse in verschiedener Weise ver=
einigen können. Reine Beachtung fand die von Steffen 1813 ausgesprochene, von ihm selbst bald wieder zurückgenom=
mene Vermuthung\*), in dem einen dieser Mineralien könne
einesauerstoffreichere Säure des Rohlenstoffs mit einer niedrigeren,
in dem anderen eine sauerstoffärmere Säure mit einer höheren
Orybationsstuse des Erdmetalls verbunden sein.

Bu ber Bekanntschaft mit Körpern von gleicher Glementarzusammensetzung, welche Verschiebenheit physikalischer Gigen= schaften zeigen, kam aber auch bie mit solchen, beren chemisches Verhalten ein verschiebenes ift. Bon 1811 an hatten Berzelius, H. Davy u. A. wahrgenommen, daß gemisse Substanzen: antimonsaure Salze, Zirkonerbe, Chromoryd z. B., nach bem Entwässern stärker erhitt erglimmen und nun viel größeren Wiberftand gegen die Einwirkung demischer Agentien zeigen als vorher; eine Erklärung hiefür glaubte Berzelius 1818 bei ber Entwickelung seiner electrochemischen Theorie burch bie An= nahme zu geben, die Ausgleichung ber entgegengesetzten Glectri= citäten zwischen ben Bestandtheilen solcher Berbindungen könne eine weniger vollständige ober eine vollständigere sein (vgl. S. 512). Das Umgekehrte: baß gewisse Silicate krystallisirt burch Sauren nicht, wohl aber nach vorausgegangener Schmelz= ung zersetzt werden, beobachtete bann Kobell 1825. Aber auch in solchem ungleichen demischen Verhalten gleich zusammen= gesetzter Verbindungen fand man noch keinen Grund, biese als wirklich chemisch verschiebene Körper zu betrachten. Die Gültig= keit ber älteren Lehre blieb im Allgemeinen anerkannt, selbst als für einfachste Verbindungen tiefer gehende Verschiebenheit bes demischen Verhaltens bei gleicher Zusammensetzung nachgewiesen

<sup>\*)</sup> Handbuch der Oryktognosie, Bb. II, S. 116 u. 293; vgl. Schweigger's Journal für Chemie und Physik, Bb. XXVI, S. 364.

Daß man bisher für bas aus bem Zinn mittelst Salpeter= säure zu erhaltenbe und für das aus dem Spiritus furmans Libavii auszuscheibenbe Ornd jenes Metalles gleiche Zusammen= setzung angenommen habe, mit welcher Ansicht bas ungleiche chemische Verhalten ber beiben Praparate in Wiberspruch ftebe, hatte Berzelius 1812 babin berichtigen zu sollen geglaubt, daß das erstere 2=, das lettere aber 3/2 mal so viel Sauerstoff enthalte als das Zinnorybul; aber mas Gan=Lussac 1816 als wahrscheinlicher betrachtete: die gleiche Zusammensetzung bes nach beiben Weisen erhaltenen Zinnorybes, sette Berzelius selbst 1817 außer Zweifel. Dieses unerwartete Resultat ließ ihn da noch einmal untersuchen, ob die früher mahrgenommene Ungleichheit des chemischen Verhaltens diesen zwei Arten von Zinnoryd wirklich zukomme; er fand sie bestätigt, und baß sie selbst nach bem Eingeben bes einen und bes anderen Orybes in Verbindungen fortbesteht. Als zwei demisch verschiedene Korper, nicht etwa so wie das Chromoryd vor und nach dem Glüben ungleich sich verhaltenb, seien diese beiben Arten Zinnorpb zu betrachten, urtheilte bamals Berzelius; als eine febr mert= würdige Thatsache hob er Dies auch in ber nächstfolgenden Zeit hervor, aber boch nur als eine unerklarbare Ausnahme von Dem, mas er immer noch als bas Gesetliche betrachtete.

Berzelius, vorsichtig und mißtrauisch bezüglich ber Ansnahme gleicher atomistischer Zusammensetzung bei chemisch versschiedenen Körpern, trat zu jener Zeit noch nicht den Ansichten Solcher zu, welche unter der Boraussetzung, daß berartige Körper von gleicher Zusammensetzung eristiren, sich über die Ursache der chemischen Berschiedenheit in allgemeinerer oder die ins Einzelne gehender Weise äußerten. Ganslussammensetzung der (s. g. wassersen) an die Erwähnung, die Zusammensetzung der (s. g. wassersen) Essigsaure sei nicht merklich von der der Holzsaser verschieden, die Bemerkung geknüpft, es sei Dies ein neuer Beweis dafür, daß die Anordnung der kleinsten Theilchen in einer Verbindung

<sup>\*)</sup> Annales de chimie, T. XCI, p. 149.

von dem größten Einfluß auf ben chemischen Charakter ber letteren sei, und zu bieser Schlußfolgerung führen auch Zucker, Gummi und Stärkmehl, welche Substanzen gleichfalls sehr verschiebene Eigenschaften besitzen, obgleich sie aus benselben Gle= menten nach bem nämlichen Verhältnisse zusammengesett seien. Diesem Einflusse schenkte Chevreul Beachtung, als er 1818\*) befinirte, mas unter ben zusammengesetzten Körpern als eine Species zu betrachten sei: eine aus ben nämlichen Elementen nach bem nämlichen Verhältniß und in ber nämlichen Anordnung gebilbete Substanz. Etwas Bestimmteres über die Anordnung ber Elemente in Verbindungen von gleicher atomistischer Zu= sammensetzung wurde ba noch nicht angegeben. Ohne Beachtung blieb, mas 1819 \*\*) Rastner und Meinecke barlegten: ber Erstere, daß mehrere organische Verbindungen nach gleichem Berhältniß aus elementaren Atomen aber aus verschiebenen naberen Bestandtheilen zusammengesett sein konnen, Stärkmehl (nach s. g. Aequivalenten = Schreibart) 2C + 2HO, Summi CH + CO + HO, Zucker CH2 + CO2 solche Verbindungen von der gemeinsamen Formel C2H2O2 seien; der Lettere, daß oral= jaure Oryd= und kohlensaure Orydulsalze berselben Metalle gleiche Elementarzusammensetzung besitzen können. Das waren einerseits Vermuthungen, vor welchen Berzelius (vgl. S. 551 f.) als unzulässigen warnte und für welche selbst bie vorausgesetzte Gleichheit ber Elementarzusammensetzung gewisser Körper bestreitbar mar, und anbererseits Speculationen, welchen die Unterstützung durch Thatsachen fehlte.

Zu solchen noch unreifen Vorstellungen über die Existenz von Verbindungen, die wir jetzt als metamere benennen, waren aber auch schon Vermuthungen über die Existenz jetzt als polymere bezeichneter Körper gekommen. Daran zu glauben, daß es chemisch verschiedene Verbindungen geben könne, welche in ihren kleinsten Theilchen dieselben elementaren Atome in dem

<sup>\*)</sup> Dictionnaire des sciences naturelles, T. X, p. 522.

<sup>\*\*)</sup> Schweigger's Journ. f. Chem. u. Phys., Bb.XXVI, S. 257 u. 365.

nämlichen Verhältniß aber in ungleicher Anzahl enthalten, batte schon frühe Veranlassung bieten können, wie Einzelne barüber bachten, daß nicht immer ber einfächste Ausbruck bes Atomverhältnisses angebe, wie viele elementare Atome zu 1 At. Atom einer Verbindung enthalten seien. Dalton sah es icon 1814 (vgl. S. 370) als möglich an, bas Atom bes ölbilbenben Gases könne 2C+2H (C=6, H=1) sein. Bergelius. welcher für unorganische Verbindungen Dalton's Ansicht so lebhaft widersprach (vgl. baselbst), theilte sie boch für die als organische zu betrachtenbe; bie Möglichkeit multipler Formeln gestand er implicite 1815 zu, wenn er sagte \*), die Zahlen ber in 1 At. einer organischen Substanz enthaltenen elementaren Atome seien keineswegs nothwendig durch ben einfachsten Ausbruck bes Verhältnisses gegeben, 1 At. Stärknehl musse nicht aus 7C+13H+60 (welches Verhältniß er bamals für diese Substanz aus seinen Versuchen folgerte; C=6, H=0.5; O=8) bestehen, sondern könne auch das Dreifache hiervon enthalten. Die Möglichkeit ber Eristenz verschiebener zusammengesetter Atome, beren Formeln verschiebene Multipla eines und besselben Ausbrucks für bas einfachste Berhältniß sinb, mare baraus zu Diese Folgerung wurde indessen noch nicht folgern gewesen. gezogen; namentlich für einfachere Verbindungen blieb man noch bei ben einfachsten Formeln, und Thomson stand 1820ziemlich allein mit ber bestimmt aufgestellten Behauptung, ölbildende Gas sei 2C + 2H (C = 6, H = 1). — Der Erkenntniß polymerer Beziehungen näherte sich bamals Dalton; bei ber Untersuchung ber bei Zersetzung bes Dels burch starke Dite entstehenben Gase fand er barin einen wie ölbilbenbes Gas mit Chlor verbindbaren Kohlenwasserstoff, bezüglich bessen er ver= muthete, 2 At. des ersteren Gases möchten in 1 At. des neuen Rohlenwasserstoffs enthalten sein, und noch bestimmter sprach er diese Vermuthung, nachdem inzwischen (1821) Versuche von

<sup>\*)</sup> Annals of Philosophy, Vol. V, p. 273.

Daselbst, Vol. XVI, p. 251.

W. Henry die Existenz eines solchen höheren Kohlenwasserstoffs auch in dem Steinkohlengas nachgewiesen hatten, in einer Nach= schrift zu jener Untersuchung aus.\*) Doch blieb es noch unssicher, wie die hier erhaltenen Resultate richtig zu deuten seien.

Wie wenig hatte aber alles Vorausgegangene selbst her= vorragenbste Chemiker um biese Zeit bafür vorbereitet, an gleiche Zusammensetzung bei chemisch ganz verschiedenen Körpern zu Als Wöhler 1822 die Cyansaure in den Salzen glauben! berselben analysirt hatte und Liebig gemeinsam mit Bay= Lussac 1824 die nämliche Zusammensetzung für die in ben fnallsauren Salzen enthaltene Saure fand, mar ber Zweifel an der Richtigkeit bes einen ober bes anderen Resultates über= Nicht bei Gay=Lussac, welcher sich 1824 nach ber wiegend. Beachtung ber Ibentität ber Zusammensetzung bahin aussprach, für die mit so verschiedenen Eigenschaften begabten Salze ber beiden Säuren sei anzunehmen, daß in ihnen die Elemente in verschiedener Weise verbunden seien. Wohl aber bei Berzelius; Dieser urtheilte, daß aus ber Verschiedenheit ber Eigenschaften unzweifelhaft eine Verschiebenheit ber Zusammensetzung folge. Das wurde als das Wahrscheinlichere angesehen und bis 1826 als unentschieben, welche von ben beiben Sauren einen kleineren Sauerstoffgehalt habe. Da erst war bas zuerst erlangte Resultat durch erneute Untersuchungen Wöhler's und Liebig's so be= natigt, daß auch Berzelius in seinem Jahresbericht für 1826 meinte, es sehe so aus, als hatten die Salze beiber Sauren wirklich gleiche Zusammensetzung aber verschiedene Gigenschaften.

Ein anderes Beispiel dafür, daß Solches statthaben kann, hatte um diese Zeit Faraday kennen gelehrt. Bei seiner Un= tersuchung der durch starke Compression des Oelgases verdichteten

<sup>\*)</sup> Dalton's Abhandlung über Del und die baraus burch Hipse zu erhaltenden Sase wurde der Literary and Philosophical Society zu Ranchester im October 1820 vorgelegt, in den Memoiren dieser Seselschaft (Vol. IV) 1824 veröffentlicht. Die Rachschrift ist vom Mai 1823 datirt. 8gl. 28. C. Henry's Memoirs of the Life and Scientisic Researches of J. Dalton (London 1854), p. 145.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

560

Flüssigkeit\*) schied Dieser einen barin enthaltenen, bei mittlerer Temperatur unter gewöhnlichem Druck gasförmigen Rohlen= wafferstoff ab, welcher bei gleicher Elementarzusammensetzung mit bem ölbilbenden Gas ein boppelt so großes specif. Gewicht besitzt und wie dieses Gas sich nach gleichen Volumen mit Chlor zu einer dlartigen Verbindung vereinigt, die aber auf dieselbe Menge Chlor zweimal so viel Kohlenstoff und Wasserstoff ent= halt, als das Del bes ölbildenden Gases. Farabay knupfte an die Feststellung dieses Resultates die Erwartung, daß man jett, auf die Existenz von Körpern aufmerksam gemacht, welche bei gleicher Elementarzusammensetzung boch verschiebene Gigen= schaften zeigen, solche noch häufiger kennen lernen werbe; auch an die Knallsäure und die Cyansaure erinnerte er als hierher gehörig. — Auch ba noch war Berzelius- nicht überzeugt bavon, bag es solche Körper gebe, bei welchen nicht bas Berhältniß sonbern nur die Anzahl ber in die Zusammensetzung je eines Atomes eingehenben elementaren Atome ungleich sei. In seinem Jahresbericht für 1825 und noch später sprach er sich bahin aus, man burfe Dies, was namentlich für bie organische Chemie von so großer Wichtigkeit mare, nur auf Grund ftreng= ster Prüfung und bes sicheren Nachweises einer größeren Zahl von Källen zugestehen, und gerade für Kohlenwasserstoffe konne man wohl bei weniger einfachen atomistischen Verhältnissen bie Rusammensetzung nahezu übereinstimmend finden, ohne daß sie wirklich bie nämliche sei.

Farabay's Erwartung ging aber balb in Erfüllung. Zunächst waren es die Phosphorsäure und Verbindungen dersselben, für welche Thatsachen erkannt wurden, die man als hierher gehörig betrachtete. Was Say=Lussac 1816 wahrsgenommen hatte: daß ein Kalisalz dieser Säure sich nach dem Slühen wie ein schwerlösliches, einmal gelöst wie ein leichtslösliches Salz verhalte, war zwar von ihm noch als auf Verstärtung oder Aushebung des Zusammenhaltes zwischen den

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1825, p. 440.

kleinsten Theilchen bes nämlichen Salzes beruhenb Aber als Engelhart 1825 die Reaction der freien worden. Phosphorsäure gegen Eiweißlösung anders als vorher Ber= zelius gefunden hatte, ergab sich bei gemeinsamen Versuchen Beider, daß eine frisch bereitete Lösung vorher geglühter Phosphor= säure anders reagirt, als länger aufbewahrte, und Berzelius warf ba die Frage auf, ob das Eingehen ber Phosphorsaure in eine Verbindung mit Wasser bie Ursache ber Veränderung bes Verhaltens sein möge. Dann fand Clark 1828, baß bas gewöhnliche phosphorsaure Natron nach bem Glühen mit Silber= lösung einen Nieberschlag von anberer Farbe und anberer Zu= sammensetzung giebt als vorher, und daß aus ber Lösung bes geglühten Salzes nicht bas ursprüngliche sondern ein phosphor= saures Natron von anderer Form und anderer Zusammensetzung krystallisirt; er ermittelte, daß ber Uebergang des gewöhnlichen phosphorsauren Natrons in bas neue, als pyrophosphorsaures bezeichnete Salz auf bem Austreiben einer bei mäßigerem Er= hiten noch rückständig bleibenden kleinen Menge Wasser beruht, bezüglich bessen er es als möglich ansah, bag es in bem ge= wöhnlichen Salz nur seinen Elementen nach, nicht fertig gebilbet enthalten sei. Daran schlossen sich weitere Wahrnehmungen von Berzelius, von Gay=Lussac über ungleiche Reactionen ber Phosphorsaure, je nachdem die Lösung ber geglühten Saure frisch bereitet ober länger aufbewahrt, je nachbem die Säure aus gewöhnlichem ober geglühtem Natronsalz ausgeschieben ist. Stromener, welcher 1830 bie Verschiebenheit ber gewöhnlichen Phosphorsaure und ber Pyrophosphorsaure ausführlicher untersuchte, betrachtete diese als auch barin sich zeigend, baß die beiben Säuren sich mit Basen nach charakteristisch verschiebenen (von ihm jedoch noch nicht richtig ermittelten) Verhältnissen zu neutralen Salzen vereinigen; daß die beiben Säuren auch quantitativ gleich zusammengesett sind, war da außer Zweifel gesett, wenn auch nur wenig erklärt mit dem Ausspruch, daß die Verschiebenheit auf ber ungleichen Art ber Bereinigung ber Bestandtheile und auf ber ungleichen Verbichtung bei ber Verbindung berselben berube.

Bu dieser Zeit, wo die so sich befestigende Erkenntniß ver= schiebener Arten von Phosphorsaure bazu beitrug, die Chemiker mit bem Gebanken vertrauter zu machen, daß wirklich verschieben sich verhaltende Verbindungen bieselbe Elementarzusammensetzung besitzen können, und wo auch Stromener die Wichtigkeit bieser Erkenninis namenilich für die organische Chemie hervorhob, kam noch ein, ber letteren unzweifelhaft zugehöriges Beispiel ben bereits vorliegenden hinzu, und es gab ben nächsten Anstoß zu ber seitbem allgemeinen Anerkennung solcher Verbindungen. Für eine seit 1819 als eigenthümlich unterschiedene Pflanzensaure, bie nachher als Traubensäure bezeichnete, fand Gan=Luffac 1826, daß sie sich fast genau nach bemselben Verhältniß mit Basen vereinigt, wie die Weinsäure, und Berzelius 1830, daß beiben Säuren außerbem auch die nämliche Elementar= zusammensetzung zukommt. Da\*) sagte sich Berzelius los von Dem, was lange als Axiom in der Chemie angenommen worben sei: daß Körper von gleicher qualitativer und quanti= tativer Zusammensetzung nothwendig auch gleiche chemische Gi= genschaften haben muffen. Für einzelne solche Berbinbungen sei es durch Faradan's Untersuchung (S. 559 f.) wahrscheinlich gemacht, daß ihre Atome ungleiche Anzahlen berselben und nach bem nämlichen Verhältnisse vereinigten elementaren Atome ent= halten; aber auch solche seien bekannt geworben, wo biese Gr= klärung nicht anwendbar sei: zu ben verschiebenen Arten Zinnoryb seien noch bie Cyansaure und die Knallsaure, bann bie verschiebenen Arten ber Phosphorsaure, endlich in entscheibenbster Weise die Weinsaure und die Traubensaure gekommen, beren Salze bei Zusammensetzung aus Saure, Base und Wasser nach bem nämlichen Verhältniß auch ungleiche Krystallform zeigen. Die Lehre vom Isomorphismus gewinne jest eine Erganzung: könne einerseits die nämliche Anzahl Atome verschiebener Gle= in gleicher Weise zusammengefügt Verbindungen von mente

<sup>\*)</sup> Poggenborff's Annalen der Physik und Chemie, Bb. XIX, S. 326; Jahresbericht, XI. Jahrgang (für 1830), S. 44.

gleicher Krystallform hervorbringen, so sei jett nachgewiesen, daß auch die nämliche Anzahl Atome berselben Elemente in unsgleicher Weise zusammengefügt Verbindungen von ungleicher Krystallsorm und verschiedenen chemischen Eigenschaften entstehen lassen kann. Verbindungen der letzteren Art nannte Verzelius jett isomere, und bald nachher (in seinem Jahresbericht für 1831) unterschied er noch polymere und metamere Verbindungen in den seitdem gedräuchlichen Bedeutungen dieser Bezeichnungen.

Die Erklärung ber Eriftenz isomerer Verbindungen murbe nun namentlich für bie organische Chemie von Wichtigkeit. Dumas äußerte sich über biesen Gegenstand 1831\*). Er hielt baran fest, daß die Atome organischer Substanzen als aus binaren Verbindungen zusammengesett zu betrachten seien; leicht lasse sich bann bie Existenz isomerer organischer Körper begreifen, ba die basselbe Atomgewicht besitzenden sich als aus verschiebenen binaren Verbindungen hervorgebracht denken lassen, mährend in benen von ungleichen Atomgewichten bieselben Verbindungen mehr ober weniger verbichtet seien. Die binare Zusammen= fügung ber Atome organischer Substanzen aus einfacheren Verbindungen entspreche auch am Besten ber electrochemischen Theorie, welcher Dumas bamals noch rückhaltlos zustimmte; man habe anzunehmen, daß diese Substanzen meistens ben Kohlenstoff in zwei verschiebenen Bustanben in sich enthalten, als electropositives Element in der einen, als electronegatives in der anderen der beiben eine solche Substanz zusammensetzenden binaren Verbind= ungen. — Diese Ansichten entwickelte Dumas bann noch 1834 in bem V. Bande seines Handbuches ber angewandten Chemie. Auch da erkannte er noch die electrochemische Theorie an, daß die Annahme, chemische Verbindung könne nur zwischen zwei mit ben entgegengesetzten Electricitäten begabten Rörpern statthaben, die genügendste Erklärung ber Thatsachen abgebe.

<sup>\*)</sup> In seinem an Ampere gerichteten Schreiben über die Isomerie: Annales de chim. et de phys., T. XLVII, p. 324.

Er sei bestrebt, diese Grundlage ber unorganischen Chemie in die organische überzutragen. Nur nach ihrer Entstehungsweise: in organisirten Körpern ober durch künstliche Umwandlung so entstandener Substanzen, seien bie organischen Berbindungen von ben unorganischen verschieben; eine scharfe Trennung beiber erscheine ihm nicht als möglich, und unzulässig sei es, bie ersteren als in wesentlich anderer Art, als die letteren, zusammengesetzt Charakteristisch sei jedoch für viele organische zu betrachten. Substanzen etwas bei unorganischen nur seltener Vorkommenbes: bas Zusammengesettsein aus zwei in verschiedenen electrischen Bustanden befindlichen binaren Berbinbungen, welche ein gemein= sames Element einerseits als positiven, andererseits als negativen Bestandtheil enthalten. Es würde zu weit führen, barauf ein= - zugehen, wie Dumas seine Ansicht an einzelnen Substanzen erläuterte; nicht in weiterer Verfolgung biefer Auffassung ver= wirklichte sich die ba von ihm ausgesprochene Erwartung, bei vorschreitender Entwickelung der Chemie die noch zwischen ben organischen und ben unorganischen Substanzen aufgerichtete Scheibewand fallen und gerabe bas bezüglich ber ersteren Grkannte für bas ganze Gebiet ber Chemie zu ausgebehuterer Anwenbung kommen werbe.

Der in ben ersten Jahren nach 1830 von Bielen getheilten Ansicht, daß die Atome organischer Substanzen aus einsacheren binären zusammengesetzt seien, — dieser Ansicht trat nun die andere gegenüber, organische und unorganische Berdindungen seien in der Art als analog constituirte aufzusassen, daß zussammengesetzte Radicale in den ersteren an der Stelle von unzerlegbaren Körpern in den letzteren stehen. Wie Lavoisier bereits sich in dem Sinne dieser Ansicht geäußert hatte, ist S. 521 f. besprochen worden, und dann (S. 535, 547, 549), wie Berzelius bald von dieser Auffassung sich entsernte, bald ihr wieder näher trat. Was er als seine Meinung in dieser Bezziehung Tundgegeben hatte, bezog sich hauptsächlich auf die Constitution der organischen Säuren, und mit Bezugnahme auf diese

urtheilte er bei ber Besprechung ber von Dumas vertretenen Lehre in seinem Jahresberichte für 1831, daß doch wohl nicht alle organische Substanzen als aus binären Verbindungen zusammengefügt zu betrachten seien; die organischen Säuren (in dem s. g. wasserfreien Zustand) seien offenbar Oryde zusammengesetzer Radicale, und der Wahrheit möge man wohl am Nächsten kommen, wenn man die Atome der organischen Substanzen als zum Theil in dieser Art, zum Theil so, wie Dumas es für das Richtige halte, constituirt ausehe; von größter Wichtigkeit, aber in vielen Fällen nicht leicht, werde es sein, Anhaltspunkte für die Unterscheidung der einen und der anderen Zusammensetzungs- art zu sinden.

So oft schon früher von zusammengesetzten Rabicalen in sauerstoffhaltigen Berbindungen die Rede gewesen war, war man boch auf eine speciellere Betrachtung ber ersteren nicht ein= Weiter vorgeschritten war man in ber Anerkennung solcher Radicale, die sich selbst dem Sauerstoff ähnlich verhalten: sich mit Metallen, mit Wasserstoff vereinigen können. solches Radical war bas Cyan; nur von solchen zusammen= gesetzten Rabicalen sprach Ampere 1816 (vgl. S. 550); an der Eristenz eines solchen Radicals, bes Schwefelcyans in ben s. g. Verbindungen der schwefelhaltigen Blausäure zweifelte Berzelius nach seiner genaueren Untersuchung berselben 1820 nicht. Für eines dieser Radicale murde aber auch nachgewiesen, daß es der Verbindung mit Sauerstoff zu einer Säure fähig sei; die Eristenz der Cyansaure wurde durch Wöhler 1822 außer Zweifel gestellt, und Cyan und Sauerstoff wurden sofort als bie näheren Bestandtheile ber masserfrei gebachten Säure augenommen. Was in bieser Saure als zusammengesetztes Rabical mit Sauerstoff vereinigt sei, wurde beghalb besonders beachtet, weil bieses Rabical für sich barstellbar und als in anderen Berbindungen porkommend bekannt war. Die in Säuren, welche als eigentliche organische galten, neben Sauerstoff anzunehmenden Radicale ebenso zu beachten, fehlte die Veranlassung, so lange sie weder isolirbar noch als in anderen Verbindungen vorkommend

nachgewiesen waren. Die Vorstellung, daß und welche zusammen=
gesetzte Radicale in solchen Verbindungen enthalten seien, ge=
wann dann erst Wichtigkeit, als das Vorkommen des nämlichen
Radicals in verschiedenen Verbindungen wahrscheinlich gemacht
wurde und die Annahme desselben sich als fruchtbringend da=
burch erwies, daß die wechselseitigen Beziehungen dieser Verbind=
ungen nun in deutlichster Weise hervortraten.

Die Entwickelung der Radicaltheorie in dieser Richtung wurde 1832 burch Wöhler und Liebig's Untersuchungen über bas Rabical ber Benzoösäure\*) eingeleitet. Die Erforschung, auf mas ber Uebergang bes Bittermanbelols unter Sauerstoff= aufnahme in Benzoësaure beruht, führte, wie biese Chemiker gleich im Eingange ihrer Abhandlung bemerkten, zu ber An= nahme, daß es einen, in seinem Verhalten gegen andere Agentien sich stets gleichbleibenben, aus brei Glementen zusammengesetzten Körper gebe, welcher nicht allein als bas Rabical ber Benzoefaure sonbern auch als ber, vielleicht am Wenigsten wechselnbe Grunbstoff einer Menge ahnlicher Berbinbungen betrachtet mer-Die Ermittelung, daß die Zusammensetzung bes Bittermanbelöls ber Formel  $C^{14}H^{12}O^2$  (C=6, H=0.5, O=8) entspricht, die ber krystallisirten Benzoesaure burch C14H12O', ber an Basen gebundenen durch C14H10O3 ausgebrückt ist, ließ erkennen, daß ber Uebergang jenes Deles in die krystallisirte Saure einfach unter Zutreten von Sauerstoff, in die masserfreie bei ber Einwirkung von Alkalihybraten unter Auswechselung von Wasserstoff gegen Sauerstoff statt hat. Aber noch andere, bas Verhalten bes Bittermanbelöls betreffenbe Thatsachen berudfictigend hielten Bobler und Liebig es fur naturlich. bieses als eine Wasserstoffverbindung bes Radicals ber Benzoë= säure, ber Atomgruppe C14H10O2 zu betrachten, welches in ber mafferfreien Bengoefaure mit Sauerstoff vereinigt fei, mit Chlor in ber bei Behandlung bes Bittermanbelols mit Chlor tirenben Flussigkeit. Namentlich bie Ersetbarkeit einer gewissen

<sup>\*)</sup> Annalen ber Pharmacie, Bb. III, S. 249.

Renge Wasserstoff in dem Bittermandelol durch Chlor und ähnliche Elemente schien ihnen einen bestimmten Beweis für die Annahme abzugeben, daß diese Wenge Wasserstoff in einer besjonderen Art von Verdindung mit den anderen Elementen sei, welche sich durch die Anwendung des aus der unorganischen Chemie entlehnten Begriffes Radical mehr andeuten als scharf bezeichnen lasse. Hervorgehoben wurde, daß alle bezüglich der vorgenannten Substanzen gefundenen Resultate sich um einen einzigen zusammengesetzten Körper gruppiren, welcher fast in allen seinen Vereinigungsverhältnissen seine Natur und seine Zusammensetzung nicht ändere; diese Beständigkeit, diese Consequenz habe den Beweggrund bafür abgegeben, jenen Körper als einen zusammengesetzten Grundstoff anzunehmen und dafür eine besondere Bezeichnung, den Namen Benzoyl vorzuschlagen.

Die Betrachtungsweise, zu welcher Wöhler und Liebig für die von ihnen untersuchten Substanzen kamen, fand sofort Auch Berzelius\*) sprach sich gleich nach bem Zustimmung. Befanntwerben mit ben hier erlangten Resultaten, welche er als bie wichtigsten bisher in ber Pflanzenchemie gewonnenen ansah, bahin aus, jett sei zuerst die Eristenz ternär zusammengesetzter Atome mit Sicherheit nachgewiesen, die sich so wie unzerlegbare verhalten; einen neuen Tag lasse für bie Pflanzenchemie die Erkenntniß bes in ber Benzoësaure enthaltenen Rabicals anbrechen. - In der Anerkennung dieses Radicals, des sauerstoffhaltigen Benzonls, wich Berzelius ab von Dem, was ihm bisher als bas allein Zulässige gegolten hatte: in einfacheren sauerstoff= haltigen Verbindungen stehe bem Sauerstoff als dem electro= negativen Bestandtheil bas mit ihm Bereinigte: bas sauerstoff= freie Radical als der electropositive Bestandtheil gegenüber. Aber bald kehrte er zu dieser, seiner electrochemischen Theorie entsprechenben Unsicht wieder zurück, und an ihr hielt er bann sest bei ben Bestrebungen, die in ben organischen Verbindungen

<sup>\*)</sup> In einem Brief an Wöhler und Liebig; Annalen der Pharmacie, Bb. III, S. 282.

enthaltenen zusammengesetzten Radicale zu erkennen und zu erssehen, in welchen verschiedenen Verbindungen dasselbe Radical anzunehmen sei.

Die Versuche zur Lösung dieser Aufgabe knüpften jest zunächst an die Betrachtung des Aethers und allgemeiner an die des Alkohols und der von demselben derivirenden Substanzen an. Mehrere Forscher haben sich an ihnen betheiligt, in verschiedener Weise und mit ungleichem Erfolge die Frage bearbeitend, in welchen dieser Verbindungen man das nämliche Radical anzunehmen, welche Constitution man den ersteren zuzuschreiben habe.

Was von Dumas und Boullay 1828 (vgl. S. 552 f.) bezüglich der Constitution des Alkohols und der von ihm sich ableitenden Aetherarten dargelegt worden war, erhielt zunächn eine Umformung, welche einer später von ben meisten Chemitern anerkannten Vorstellung entsprach, ohne daß jedoch jene Umformung zur Begründung oder Verbreitung dieser Vorstellung irgend wesentlich beigetragen hätte. Erinnern wir uns einer= seits, daß Dumas und Boullay den Alkohol, ben gewöhn= lichen Aether und die anderen Aetherarten als Verbindungen betrachtet hatten, welche ölbilbenbes Gas als einen näheren Bestandtheil enthalten, und dieses namentlich in den Aethern der Wasserstoff= und ber Sauerstoffsauren als ahnlich sich verhaltenb, wie das Ammoniak in seinen Salzen dieser Säuren; andererseits, daß (vgl. S. 460 f.) gezeigt worden mar, die Ummoniaksalze lassen sich als den Salzen von Metallen analog constituirte Verbindungen betrachten, wenn man annimmt, eine aus Ammoniat und Wasserstoff bestehende Atomgruppe verhalte sich einem Metall analog. — Im Anfange bes Jahres 1833\*) veröffentlichte ebenso, wie Ammoniak und Wasserstoff zu dem s. g. Ammonium, könne man auch den im Alkohol und im Aether enthaltenen Kohlenwasserstoff und Wasserstoff zu etwas als

<sup>\*)</sup> The Dublin Journal of Medical and Chemical Science, Vol. II, p. 348; 1839 wieber abgebruckt in The London and Edinburgh Philosophical Magazine, Vol. XIV, p. 167.

Aethereum zu Bezeichnendem zusammenfassen, bessen Oryd bann der Aether, dessen Orydhydrat der Alkohol sei, während andere Aether Berbindungen des Aethereums mit Chlor u. a. ober bes Aethereumorybs mit wasserfreien Säuren seien. Ohne in bem Berhalten der betreffenden Körper eine Stütze für die ihnen hier beigelegte Constitution zu suchen, legte Rane biese Ansicht als eine die Betrachtung aller genannter Substanzen sehr vereinfachenbe vor, nicht als eine neue Lehre, welche ber Dumas=Boullay= iden entgegenstehe, sondern eher als eine Uebersetzung der letz= teren in die der Ammoniumtheorie entsprechende Betrachtungs= weise (hob boch Rane selbst in allen Formeln hervor, bag bas Methereum C4H4 + H sei; C=6, H=1). — Rane's Auffat wurde wenig bekannt und sein Inhalt übte keinen Ginfluß auf die jest zu besprechende Entwickelung der Aethyltheorie aus, nach beren Aufstellung und erfolgreicher Ginführung in die Wissenschaft allerdings wieber an ihn erinnert murbe.

Ueber ben Antheil, welchen Berzelius an bieser Theorie batte, habe ich zunächst zu berichten. — Nachbem die Glementar= jusammensetzung des Alkohols und bes Aethers richtig ermittelt war, nahm Berzelius die atomistische Formel jeder dieser beiben Substanzen so an, daß sie den einfachsten Ausbruck für bie Insammensetzung abgebe: als 1 Atom Altohol eine Menge dieses Rörpers, welche nur halb so viel Kohlenstoff enthält, als die durch 1 Atomgewicht Aether ausgebrückte. Dabei blieb er auch später: so auch, als er 1833 (in seinem Jahresbericht für 1832) jeine Ansichten über die Zusammensetzung der organischen Atome darlegte. Hier hob er die Unterscheidung empirischer und ratio= neller Formeln schärfer hervor; bezüglich ber letteren hielt er als der electrochemischen Theorie entsprechend fest, daß alle Ver= binbungen binar zusammengesetzt sein mussen, aber er besprach auch, welche Mannigfaltigkeit ber Vorstellungen über die Atom= gruppen möglich sei, die sich als nähere Bestandtheile etwas complicirter zusammengesetzter Verbindungen annehmen lassen. und wie schwierig die Entscheibung über Gine bieser Borstellungen als die richtigere sei. Daß allen möglichen rationellen Formeln.

welche ber empirischen Formel einer solchen Verbindung entsprechen, gleiche Wahrscheinlichkeit zuerkannt werbe, sei unzulässig bei der Existenz isomerer Körper und der Nothwendigkeit, das verschiebene Verhalten berselben burch Annahme verschiebener rationeller Formeln für sie zu erklären; aber die Wahl unter mehreren folden Formeln, welche sich fur biefelbe Berbindung aufstellen lassen, konne boch eine unsichere bleiben, schon bei un= organischen und mehr noch bei organischen Verbindungen. Erfolg sei die oft versuchte Borstellung geblieben, die letteren Verbindungen, wenn sie Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerftoff enthalten, als aus zwei wieber binar zusammengesetten Berbindungen bestehend zu betrachten. Gine andere Ansicht habe er selbst schon früher (vgl. S. 548 f.) geltend zu machen gesucht: baß die Atome ber einfacheren organischen Verbindungen, welche Sauerstoff enthalten, als Orybe zusammengesetzter Rabicale zu betrachten seien, welche lettere sich wie bie unzerlegbaren Rabicale in unorganischen Oryben verhalten. Auch in ber un= organischen Chemie, nämlich in ben Cyanverbindungen, seien übrigens solche zusammengesetzte Rabicale vorkommenb. Betrachtungsweise versuchte nun Berzelius auf ben gewöhulichen Aether und die anderen von dem Alkohol fich ableitenben Aether anzuwenden, und nachzuweisen, daß sie zu mahrscheinlicheren Resultaten führe, als bie Annahme, ölbilbenbes Gas sei als näherer Bestanbtheil in biesen Berbinbungen enthalten. Der Aether sei nicht bas Hybrat eines Kohlenwasserstoffs, nict C4H4 + HO, sonbern AeO, bas Ornbul eines zusammengesetten Rabicals  $A_0 = C^2H^5$  (0=8, C=6, H=0.5, H=1). bessen Oryb man eine im Holzgeist vorkommenbe und nach ber Formel C2H6O zusammengesett gefundene Substanz betrachten könne; jenem Orydul entsprechende Chlor-, Brom- u. a. Berbinbungen ober aus bem ersteren und Cauerstofffauren bestebende Salze seien die von ber Chlormasserstofffaure, ber Effigsaure u. s. w. gebilbeten Aetherarten. Auch bas Benzopl C'4H'O2, wenn sich basselbe auch gang wie ein einfacher Rorper verhalte, musse man als aus einem zusammengesetzten Rabical CiaHie

und Sauerstoff bestehend ansehen: als ein Oxyd, welches sich wie das Mangansuperoxyd mit noch mehr Sauerstoff zu einer Säure, außerdem aber auch mit anderen Elementen verbinden lönne.

Der Alkohol war von Berzelius noch nicht als eine Berbindung des in dem Aether angenommenen Radicals betrachtet worden, sondern mit der Formel C2H6O als das Ornd eines besonderen Radicals C2H6. Daß beide Substanzen als Verbindungen bes nämlichen Rabicals anzusehen seien, legte riebig 1834 in einer Abhandlung\*) bar, welche einen weiteren Frundstein für die Radicaltheorie, so wie dieselbe nachher die Rustimmung vieler Chemiker gewann, abgab. Auch hier kann id auf die Einzelheiten der Darlegung nicht eingehen, sondern ur die Schlußfolgerungen angeben, zu welchen Liebig burch kine Discussion Dessen, was experimental festgestellt sei, geführt Bezüglich bes Aethers sei bie einzige folgerichtige An= wurde. nicht, welcher auch nicht Eine Thatsache widerstreite und die alle für seine Berbindungen beobachteten Erscheinungen befriedigend erfläre, die, daß man ihn als das erste Oryd eines zusammen-Beieten Radicals, als C4H10, O betrachte, und auch die Jolirung dieses, von ihm als Aethyl bezeichneten Radicals (burch Behand= lung der Chlor= ober Jobverbindnng mit Kalium) glaubte Liebig erwarten zu bürfen. Der Alkohol aber sei nicht als die Oryb eines besonderen Rabicals sondern als das Hydrat des Aethers, als Aethyloxydhybrat zu betrachten; dem Aether als einem Oryb sei die Befähigung zur Bilbung eines Hybrates juguerkennen, die neue Ansicht über die Zusammensetzung bes Alkohols aus Aether und Wasser auch durch die Volum erhält= nisse der Dampfe dieser Substanzen unterstützt, und taß selbst imagere Sauren den Alkohol in Verbindungen des Aethers überführen, mache die Annahme verschiedener Radicale in beiben Rötpern, und daß je 2 At. Alkohol 1 At. Aether biloen, un= nahrscheinlich. Für eine größere Zahl von Derivaten des Al=

<sup>\*)</sup> Annalen der Pharmacie, Bb. IX, S. 1.

tohols, auch für mehrere andere Substanzen entwickelte Liebig seine Ansichten barüber, wie man sie sich aus näheren Bestand= theilen zusammengesetzt zu benken habe; für einzelne organische Säuren, daß sie verschiebene Orybationsstufen besselben Rabicals seien, Oralsäure und Rohlensäure z. B. Rohlenoryd als Rabical enthalten, bessen Chlorverbindung das Phosgen sei. Doch wurde von Liebig auch ausbrücklich hervorgehoben, daß solche Betrachtungen nur ein Bilb bes Verhaltens ber betreffenden Körper abgeben können. Die wahre Constitution organischer Berbind= ungen bleibe babei immer noch ungewiß, wie es auch bie ber unorganischen Substanzen sei, welche mehr als zwei Elemente enthalten, denn selbst für die sauerstoffhaltigen Salze, schwefelsaure Kali z. B., wisse man nur, daß die Annahme von Säure und Base als naheren Bestandtheilen bem über bie Bilbung und die Zersetzung dieser Verbindungen Bekannten nicht wiberspreche, aber niemals mit Sicherheit, ob sie ber Ausbruck ber wahren Zusammensetzung sei.

Jest war also die Ansicht aufgestellt, Aether und Alkohol seien Berbindungen bes nämlichen Radicals: ber erstere das Ornd, der lettere das Orybhydrat desselben. 3ch muß mich kurz fassen in Angaben bezüglich ber Aufnahme und Annahme bieser Ansicht, welcher noch die von Dumas (S. 552f.) vertretene: beibe Substanzen seien als Hybrate eines Kohlenwasserstoffs zu betrachten, gegenüberstand. Liebig's Beurtheilung bes Thatsächlichen, auf bem die Entscheibung zwischen beiben Ansichten beruhe, murbe theilweise bestritten; aber Anderes konnte er, noch 1834, für seine Auffassung ber Constitution bes Alkohole geltend machen: das Verhalten bes 1833 von Zeise entbeckten Mercaptans, und daß dieses als eine bem Alkohol analoge Verbind. ung von Schwefelathyl mit Schwefelmasserstoff zu beuten fei - Andererseits fand die von Dumas vertheibigte Ansicht Anwendung bei der Angabe ber wichtigen Resultate, welche Dieser Forscher 1834 gemeinsam mit Peligot bei der Untersuchung bes Holzgeistes erhielt; ebenso wie ber Weingeist murbe ba auch bie im Holzgeist enthaltene, als bem Weingeist ganz analog na

verhaltend erkannte Substanz als aus 1 At. eines Kohlen= wasserstoffes, bes Methylens mit 2 At. Wasser bestehend betractet, in eutsprechenber Weise bie Constitution ber von bem neuen Alkohol sich ableitenden Körper gebeutet und eine Er= klärung für bie ba constatirten merkwürdigen Isomerien gegeben. Festgehalten wurde hier noch baran, daß biese Ansicht die be= rechtigte, daß in den zusammengesetzten Aetherarten als den Ammoniaksalzen analogen Verbindungen ein Kohlenwasserstoff als der dem Ammoniak entsprechende nähere Bestandtheil an= zunehmen sei; die dieser Ansicht von Berzelius und Liebig entgegengestellte gebe berselben Erkenntnig bezüglich ber Natur jener Aether Ausbruck burch bie Annahme eines bem Ammonium entsprechenben Kohlenwasserstoffes als bes barin enthaltenen Radicals. — Schärfer die Verschiebenheit beiber Ansichten ins Auge fassenb zählte Liebig 1836 noch einmal alle Gründe auf, bie sich für ober gegen jebe berselben auführen lassen; was er damals als aus dieser Vergleichung hervorgehend barlegte, was er bann noch 1837 bafür vorbrachte, bag ber Aether als bas basische Oryd des Aethyls und nicht als das erste Hybrat des ölbilbenden Gases zu betrachten sei, ließ Biele die erstere Ausicht als die richtigere anerkennen. Zugleich gewann da die von ihm anjgestellte Lehre Verbreitung, daß der Alkohol Aethyloxydhydrat jei. Berzelius, welcher so oft als ein Vertreter auch dieser Lehre genannt worben ist, theilte sie nicht; wenn er auch 1835 für sie zugestand, daß sie die Auffassungen gewisser Umsetzungen erleichtere, so beharrte er boch bamals und später babei, daß man den Alkohol und den Aether als Orgbe verschiedener Ra= dicale anzusehen habe.

So hatte sich eine bestimmte Vorstellung herausgebildet, daß der Alkohol, der gewöhnliche Aether und die zusammen=
gesetzten Aetherarten eine aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehende Atomgruppe, ein zusammengesetztes Radical enthalten,
dessen Oryd basische Eigenschaften besitze. Weiter war man auch
gegangen in der Annahme solcher Radicale, deren Oryde saure

Gigenschaften besitzen, und in ber Deutung verschiedener Substanzen als Verbindungen eines und besselben säurebildenden lleber die Aufstellung des Benzopls C14H6O2 als Radicals. des in der Benzoöfäure und in anderen Verbindungen enthaltenen Radicals habe ich S. 566 f. berichtet, und S. 570 f. barüber, wie Berzelius von 1833 an die Constitution dieser Verbindungen auffaßte: daß es richtiger sei, als Radical in ihnen die sauerstoff= freie Atomgruppe C14H5 anzunehmen. In Uebereinstimmung mit den von ihm schon vorher wiederholt ausgesprochenen Ansichten betrachtete Berzelius das in s. g. masserfreien organischen Säuren mit Sauerstoff Vereinigte als bas Rabical ber Säure; so C4H3 als das Nadical der Essigsäure C4H3O3. Diese leptere Betrachtung gewann erhöhte Bedeutung, als Substanzen bekannt wurden, die sich als Verbindungen besselben Radicals auffassen ließen: so 1835 durch Regnault aus dem s. g. Del bes elbildenden Gases durch Abspaltung von Chlormasserstoff die Berbindung C4H3Gl und bald auch die entsprechende Brom= und Jodverbindung, und zu berselben Zeit durch Liebig bas Albehyd C4H4O2, welches als das Hydrat einer niedrigeren Orydations: stuse besselben Rabicals C4H3, als C4H3O+HO betrachtet Die Annahme dieses, von Regnault als Albehnden, von Berzelius und Liebig als Acetyl bezeichneten Radicals gestattete die Gruppirung einer gewissen Anzahl Substanzen um einen gemeinsamen Mittelpunkt, und einmal mehr die Vergleich= ung organischer Verbindungen mit unorganischen als analog Was hier, was in ähnlichen Fällen diese Berconstituirten. gleichung ermöglichte, mar die Voraussetzung ber Eristenz von Atomgruppen, welche nach Art der unzerlegbaren Körper sich mit Sauerstoff, mit Chlor, mit anderen Glementen zu gewissen organischen Substanzen verbinden können, und daß diese Berbindungen wiederum der Vereinigung mit zusammengesetzten Körpern: mit Basen, mit Wasser, mit Chlormasserstoff fähig sein können. Gegen diese Betrachtungsweise mit allen den Vortheilen, welche sie bot und versprach, traten andere Ansichten zurück, welche

nur auf beschränkterem Gebiete Analogien zwischen unorganischen

und organischen Verbindungen erfassen ließen ober diesen Ana= logien überhaupt weniger Rechnung trugen. Mit größerer Be= stimmtheit wurde aber auch jett es ausgesprochen, daß in den organischen Verbindungen zusammengesetzte Radicale, welche sich ben unzerlegbaren Körpern analog verhalten, als gesonberte Bestandtheile existiren und daß sie mit einiger Sicherheit er= tennbar seien. — Dumas, welcher sich 1837 ber burch Ber= zelius und Liebig bezüglich ber Annahme solcher Rabicale vertretenen Ansicht auschloß, sprach bamals in seinem Namen und bem bes letteren Forschers\*) sich in diesem Sinne aus: Die Natur bilbe aus einer kleinen Zahl unzerlegbarer Körper bie große Menge organischer Substanzen, indem sie in die Busammensetzung ber letteren solche Verbindungen von Elementen eingehen lasse, welche sich bald so wie Chlor ober Sauerstoff in ber unorganischen Chemie, balb so wie bie Metalle verhalten. Das Cyan, das Amid, das Benzoyl, die Radicale des Ammo= niaks, ber Fette, ber Alkohole und ber analogen Körper — Das seien die wahren Elemente ber organischen Chemie, und nicht bie unzerlegbaren Körper, bie erst bei vollstänbiger Vernichtung ber organischen Natur ausgeschieben werben können. organische Chemie umfasse alle die Substanzen, welche aus ber birecten Vereinigung ber wirklich unzerlegbaren Körper hervor= gehen; die organische Chemie habe als ihr zugehörig alle die Substanzen zu betrachten, in welchen zusammengesetzte Körper enthalten seien, die so wie unzerlegbare functioniren. zusammengesetzten Körper ober Rabicale in ben verschiebenen organischen Substanzen zu entbecken und ihr Berhalten fest= zustellen, sei die Aufgabe, welche Dumas und Liebig seit längerer Zeit beschäftige; und bie Lösung bieser Aufgabe burch die vereinten Kräfte bieser beiben Forscher unter Mitwirkung jungerer Chemiker wurde in ziemlich sichere Aussicht gestellt.

So schien eine Einigung zwischen Berzelius, Liebig und Dumas bezüglich ber Principien erreicht, nach welchen

<sup>\*)</sup> Comptes rendus de l'Académie des sciences, T. V, p. 567.
20pp, Entwidelung der Chemie.

man die Constitution der organischen Verbindungen zu beurtheilen habe, und unter ben verschiebenen hierüber bisher aufgestellten Ansichten ber Rabicaltheorie ber Sieg gesichert. Dumas selbst beharrte allerbings bei ber Lehre, zu welcher er sich 1837 bekannt hatte, richt lange; andere Vorstellungen, welche als unverträglich mit dieser Lehre angesehen murben, suchte er bald als die richtigeren geltend zu machen, wie in bem folgenden Abschnitte zu besprechen Berzelius und Liebig hielten baran fest, baß bie organischen Substanzen als Berbindungen zusammengesetzter Ra= bicale zu betrachten seien; im Hinblicke barauf, baß ganz vor= zugsweise biese Substanzen solche Rabicale enthalten, wurde in bes Letteren Darlegung ber organischen Chemie\*) biese gerabezu als die Chemie der zusammengesetzten Rabicale befinirt. einen mehr ober weniger großen Theil ber zahlreichen organischen Verbindungen, welche gegen 1840 bekannt geworden waren, suchten die eben genannten beiben Forscher die Radicale zugeben, beren Annahme biese Berbinbungen als unorganischen vergleichbare aufzufassen ermögliche.

Bei ber Betrachtung ber organischen Berbindungen vom Standpunkte ber Radicaltheorie aus ergaben sich namentlich da ihr günstige Resultate, wo es sich um ähnlich sich verhaltende Körper und die Deutung der analogen Veränderungen derselben handelte. Für eine gewisse Anzahl von Säuren bot es etwas Befriedigendes, in ihnen das in der s. g. wasserfreien Säure mit dem Sauerstoff Vereinigte als das Radical zu betrachten: wie in der Essigsäure C4H3O3 das Radical Acetyl C4H3, in der Ameisensäure C2HO3 das Radical Acetyl C4H3, in der Ameisensäure C2HO3 das Radical Formyl C2H anzunehmen, diese beiden Radicale als zwei ähnlichen Elementen, dem Schwefel und dem Selen z. B., entsprechend sich verhaltende Körper zu betrachten, die durch Vereinigung mit derselben Anzahl von Sauerstoffatomen analog constituirte und unter sich ähnliche Säuren bilden. Was über alkoholartige Körper — dem Weinzgeist und dem Holzgeist fügten Cahours' Untersuchungen von

<sup>\*)</sup> Handbuch der organischen Chemie (1843), S. 1.

1837 an das Kartoffelfuselöl als einen britten solchen Körper hinzu — und beren Derivate bekannt geworden war, fand, waren auch ursprünglich bie Resultate in anderer Weise als ber der Radicaltheorie gemäßen bargelegt, nach bieser einen eben so befriedigenden Ausbruck bei Annahme bes Aethyls C. bes Methyls C2H3 und bes Amyls C10H11 als solcher Rabicale, welche vergleichbar seien Metallen, die ähnlich constituirte unb ähnlich sich verhaltende Basen zu bilben vermögen. Wo man in Berbinbungen bem Sauerstoff ober bem Chlor gegenüber bie= selbe Atomgruppe fand, schloß man auf Gehalt an bemselben Radical: daß in der aus dem Del des ölbildenden Gafes C4H4Gl2 zu erhaltenden Verbindung C4H8Gl dasselbe Radical wie in ber Essigfaure angenommen und jenes Del als eine Chlormasserstoff= verbindung des Acetylchlorurs betrachtet murbe, habe ich schon S. 574 erinnert; in bem Chloroform C2HGl8 murbe basselbe Rabical angenommen, wie in ber Ameisensaure C2HO3, unb bafür, baß jene Verbindung als Formylchlorib zu bieser Säure als Formylsäure in berselben Beziehung stehe, wie bas Phosphor= chlorib PGl3 zu ber phosphorigen Saure PO3, sprach die Zer= setzung bes Chloroforms burch Alkali. Ginem zusammengesetzten Radical wurde jest (im Gegensate zu Berzelius' früherer Ansicht, vgl. S. 549) die Fähigkeit zugeschrieben, so wie ein un= zerlegbarer Körper nach verschiebenen Verhältniffen Verbindungen einzugehen; ein niebrigeres Ornb bes Acetyls, C4148O, nahm man wie bereits (S. 574) erwähnt in bem Albehyd an, und als mahrscheinlich murbe es betrachtet, bag zwischen diesem Oryb und bem höheren, ber Essig= ober Acetylsäure C4H3O3, noch ein intermediares, die s. g. acetylige Saure C4H3O2 existire. — Ob verschiebene Verbindungen basselbe Radical enthalten, murbe oft nur baraus erschlossen, ob in ihnen neben Sauerstoff, Chlor o. a. dieselbe Atomgruppe enthalten sei, keineswegs immer baraus, baß die eine Verbindung in die andere unter Beibehalt= ung bes Gehaltes an bem angenommenen Rabical überführbar sei. Als eine Hauptstütze für bie Ansicht, baß zusammengesetzte Radicale existiren und wie man sie zu erkennen vermöge, murbe

aber bieses Lettere und bie Ersetbarkeit eines Radicals burch einen unzerlegbaren Körper hervorgehoben. So burch Liebig, als er 1838\*) besprach, wie man zu ber Annahme zusammen= gesetzter Radicale gekommen sei, und was an ihr festzuhalten veranlasse; bas Cyan, sagte er ba, sei als ein Rabical zu be= trachten, weil es ber nicht wechselnbe Bestandtheil in einer Reihe von Verbindungen sei, weil es sich in diesen ersetzen lasse burch andere einfache Körper, weil in seinen Berbindungen mit einem einfachen Körper dieser sich ausscheiben und vertreten lasse burch Aequivalente von anberen einfachen Körpern; von biesen brei Hauptbedingungen zur Charakteristik eines zusammengesetzten Ra= bicals muffen, wie Liebig hinzufügte, zum Wenigsten zwei ftets erfüllt werben, wenn eine Atomgruppe als ein Rabical betrachtet werben solle. — Daß weitaus bie meisten angenommenen Ra= bicale nicht für sich bekannt waren, wurde nicht als ein hinderniß gegen die Zulässigkeit der Annahme berselben betrachtet. Liebig urtheilte bamals, nothwendig sei die Darstellung bieser Rabicale in isolirtem Zustande für die Anerkennung berselben so wenig, wie die Jolirung bes Calciums bafur, bag man von bem Vorhandensein dieses Metalles in seinen Berbindungen überzeugt sei; die organischen Radicale existiren in ben meisten Källen nur in der Vorstellung, aber über ihr wirkliches Bestehen sei man eben so wenig zweifelhaft wie über bas ber Salpeter= fäure, obwohl bieser Körper eben so unbekannt sei wie bas Aethyl

Ich habe hier nur einige Grundzüge der Betrachtungsweise barlegen können, welche Berzelius und Liebig gegen 1840 für einen größeren ober geringeren Theil der damals bekannten organischen Berbindungen in Anwendung zu bringen suchten. Uebereinstimmung bezüglich der Resultate war für diese beiden Chemiker in vielen Fällen, aber keineswegs immer vorhanden. Ob man von dem in einer Berbindung enthaltenen Radical als etwas wirklich Bekanntem sprechen dürse, konnte verschieden beurtheilt werden, je nachdem man als Radical einsach das mit

<sup>\*)</sup> Annalen ber Pharmacie, Bb. XXV, S. 3.

bem vorhandenen Sauerstoff, Chlor o. a. Vereinigte betrachtete ober bafür, baß man eine Atomgruppe als ein Rabical an= erkenne, mehr verlangte (vgl. S. 578); wo ber Gine — ber er= steren Betrachtungsweise gemäß — in einer sauerstoff= ober hlorhaltigen Verbindung einfach ein Oryd ober Chlorid eines zusammengesetzten Radicals sah, konnte ber Andere Gründe finden, einen Theil des Sauerstoffs als Wasser, einen Theil des Chlors als Chlorwasserstoff in der Verbindung enthalten anzunehmen; mährenb ber Gine bie Annahme sauerstoffhaltiger Radicale verwarf, hielt der Andere daran fest, daß auch der Sauerstoff in die Zusammensetzung eines Radicals eingehen Neben ber Besprechung zusammengesetzter Rabicale als solcher Bestandtheile organischer Verbindungen, welche in biesen als in sich abgeschlossene, bem bamit Vereinigten als ein besonderes Ganzes sich gegenüberstellenbe Bestandtheile enthalten seien, findet sich in jener Zeit wieberholt auch Bezugnahme darauf, daß die Angaben über die Zusammenfügung jener Ber= bindungen aus gemissen Radicalen und Anderem nicht auf der sicheren Reuntniß bes Vorhandenseins ber Radicale in dem erst besprochenen Sinne beruhen, sonbern nur auf Vorstellungen, wie man sich die Gruppirung der Elemente in der Verbindung benken könne, um das Verhalten der letteren, die Bildungs= und Zersetzungsweisen, besser zu überseben und bafür einen passenden Ausbruck zu geben; wie die hervorragendsten Ver= treter ber Radicaltheorie sich bamals selbst schon barüber ge= äußert hatten, baß bie s. g. rationellen Formeln nicht bie mahre Constitution sicher angeben, murbe mehrmals (vgl. z. B. S. 569 f. u. 572) erwähnt und wird auch in einem folgenden Abschnitt noch in Erinnerung zu bringen sein. Daß die Zeit nicht mehr fern sei, wo man in ber organischen Chemie die Ibee von un= veränderlichen Radicalen aufgeben werde, hoffte Liebig schon 1835\*), und 1836 \*\*) sprach Derselbe sich gegen die Idee von

<sup>\*)</sup> Annalen der Pharmacie, Bb. XIV, S. 166.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, Bb. XVIII, S. 323.

unveränderlichen Radicalen, welche in der organischen Chemie herrschend geworden sei, in dem Sinne aus, daß keineswegs etwa der Entstehung einer organischen Säure die des Radicals, welches man in der ersteren annehme, vorausgehen musse. Die Beziehung einer Gruppe von Verbindungen auf Gin in ihnen anzunehmendes Radical findet man damals auch wohl mit der auf ein anderes Radical vertauscht, um gewisse Analogien zwischen jenen Verbindungen und anderen besser zu verdeutlichen. dem während einer Reihe von Sahren geführten Streit über die Constitution des Aethers und der demselben sich anschließenden Verbindungen: ob in ihnen ölbildendes Gas ober Aethyl als näherer Bestandtheil anzunehmen sei, bezog z. B. Liebig 1839 zur Verdeutlichung der Analogien zwischen diesen und den Am= moniaf-Berbindungen die ersteren so auf das Radical Acetyl C+H3 wie die letzteren auf das Radical Amid NH2; unter diesem Gesichtspunkt erhalten, wie Liebig damals urtheilte, jene beiden Unsichten über die Constitution der Aetherverbindungen dieselbe Grundlage, und jede weitere Frage über die Wahrheit der einen ober ber anderen Ansicht sei damit von selbst erledigt.

Solche Betrachtungen, daß die Constitution ber organischen Verbindungen nicht mit Sicherheit zu ermitteln sei, daß die Annahme von Radicalen nur einen Ausbruck für bas Verhalten der Verbindungen abgebe, daß je nach den verschiedenen Beziehwelche gewisse Verbindungen unter sich und anderen gegenüber zeigen, die Annahme Gines ober auch eines anderen Radicals in denselben Verbindungen zulässig sei, — solche Betrachtungen traten um 1840 allerdings zurück bagegen, wie anbererseits von der Gristenz zusammengesetzter Radicale gesprochen und unter bestimmterer Bezeichnung der Radicale, die in gewissen Nerbindungen enthalten seien, die Constitution der letteren angegeben und mit ber von unorganischen verglichen wurde. bieser zuversichtlicheren Auffassung fand die Radicaltheorie vor= zugsweise Verbreitung und Anerkennung. Von den meisten Chemikern wurde die von Liebig damals (vgl. S. 576) gegebene im organischen Chemie: daß dieselbe die Chemie der

zusammengesetzen Rabicale sei, und bie Beziehung ber einzelnen Berbinbungen auf solche Rabicale in biesem Sinn angenommen: daß die zusammengesetzten Radicale in den Verbindungen wirklich als besondere Bestandtheile enthalten seien; und wenn von diesen Radicalen gelehrt wurde, sie seien nur theilweise wirklich exi= stirend, meistens hypothetisch, so wurde Dieses so aufgefaßt, bag einzelne dieser Radicale im freien Zustande bekannt seien, andere nicht. Daß die Radicaltheorie die von ihr angenommenen Radicale als gesonderte Bestandtheile in den auf sie bezogenen Berbindungen anerkenne, wurde auch von Denjenigen voraus= geset, welche gegen 1840 und in ber nächstfolgenden Zeit bie Radicaltheorie bestritten, unter Entgegenstellung anderer An= sichten über die Zusammenfügung ber elementaren Atome zu organischen Verbindungen, als die gewesen waren, über welche vorher die Radicaltheorie den Sieg bavon getragen hatte. Entwickelung ber Ansichten, welche jest gegen die Radicaltheorie geltenb gemacht murben, hatte schon vor ber Zeit begonnen, zu welcher es scheinen konnte, daß die lettere Theorie balb die all= gemein herrschenbe sein werbe. Die Ausbildung bieser Ansichten haben wir im Zusammenhange damit, wie gegen 1840 die bis= her herrschenden chemischen Lehren noch in anderer Weise er= schüttert murben, nun zu betrachten.

## Bestreitung alterer demischer Lehren um 1840.

Die Radicaltheorie betrachtete bie organischen Berbinbungen als ähnlich constituirt wie die unorganischen. Bezüglich ber letteren schienen in ber Zeit, in welcher bie Rabicaltheorie ent= wickelt wurde - 1832 und noch in ben nächstfolgenden Sahren - ben Meisten die Ansichten über die Constitution festzusteben, namentlich mas die der Sauren, der Saurehydrate, der Salze baß biese Verbindungen binar geglieberte und aus betraf: welchen naberen Bestanbtheilen biejenigen zusammengefügt feien, bie mehr als zwei Elemente enthalten. Diesen herrschenden An= sichten widerstreitenbe murben aber balb ausgesprochen; wir betrachten zunächft, wie gegen 1840 in Betreff ber Constitution ber s. g. Hybrate und ber Salze sauerstoffhaltiger Sauren die bisher geltenbe Auffassung angezweifelt und ben später angenom= menen Vorstellungen vorgearbeitet murbe.

Nach ber Anerkennung, daß es sauerstofffreie Säuren und Salze gebe, war boch noch (vgl. S. 487 f.) die von Lavoisier bezüglich der Constitution der sauerstoffhaltigen Salze auszgesprochene, später durch die Erkenntniß des Sauerstoffgehaltes der Alkalien und Erden besestigte Ansicht beibehalten worden, daß in diesen Salzen wasserfreie sauerstoffhaltige Säure und ein basisches Oryd die näheren Bestandtheile seien, und als aus Wasser und wasserfreier Säure bestehend wurden diesenigen sauerstoffhaltigen Säuren betrachtet, die bei der Einwirkung

einer Base unter Bildung von wasserfreiem Salz Wasser zur Ausscheidung kommen lassen. Ein Zweisel an der Gültigkeit dieser Lehren machte sich geltend im Zusammenhang mit weiter vorschreitender Erkenntniß, nach welchen Verhältnissen der Atomsgewichte von Säuren und Basen diese beiden Arten von Körpern Salze und namentlich neutrale Salze bilden.

Aus dem S. 343 ff. gegebenen Berichte über die alteren Bersuche, die Atomgewichte der Elemente zu bestimmen, war be= reits zu ersehen, daß die Annahme, in den neutralen Salzen minbestens ber stärkeren Basen sei auf 1 At. Base 1 At. Säure enthalten, frühe und bann wiederholt gemacht aber keineswegs allgemein als die richtige anerkannt war. Namentlich Berzelius legte 1813 und 1818 ben Elementen solche Atomgewichte bei, daß das atomistische Zusammensetzungsverhältniß ber meisten neutralen Salze ein von jenem abweichenbes, außerbem auch bei ben Salzen verschiedener Basen und besonders verschiedener Sauren ein wechselnbes mar, wie aus bem S. 367 ff. unb 375 ff. Angegebenen genügend hervorgeht; für die neutralen Salze ber verschiebenen Sauren betrachtete ba noch Berzelius weniger bas atomistische Zusammensetzungsverhältniß als vielmehr bas Berhältniß ber Sauerstoffgehalte ber beiben Bestandtheile (vgl. S. 326) als carakteristisch. Daß bas lettere Verhältniß immer ein so einfaches sei, wie vorher angenommen worben war, fanb sich zwar 1816 bei Berzelius' genauerer Untersuchung ber Phosphorsaure nicht bestätigt, als beren neutrale Salze er jest diejenigen betrachtete, die in der Säure 21/2 mal soviel Sauerstoff enthalten als in ber Base; biese Saure und an sie sich auschließend die Arsensäure standen nun bezüglich ber Bilbung neutraler Salze als Ausnahmen von einer fonst gültigen Regel ba.

Einfacher und übereinstimmenber gestalteten sich auch für Berzelius die Zusammensetzungsverhältnisse der meisten neustralen Salze nach der von ihm 1826 vorgenommenen Abandersung seiner Annahmen bezüglich der Atomgewichte der Elemente (vgl. S. 420 ff.). Jest betrachtete auch er die meisten Basen als in ihrem Atom 1 At. Sauerstoff enthaltend, und für die

neutralen Salze berselben ergab sich jett auch für ihn, daß in ihnen auf 1 At. Base 1 At. Säure komme, im Einklang damit, wie Dies schon früher von Anderen als das Wahrscheinlichere betrachtet und dem Versuche, die Zusammensetzung der Verdindungen durch s. g. Aequivalent= oder Mischungsgewichte der Bestandtheile auszudrücken, gewöhnlich zu Grunde gelegt worden war. Als Atomgewicht einer Säure wurde jett auch von ihm die Menge derselben betrachtet, welche mit 1 At=Sew. Alkali, Ralk, Bleioryd u. s. w., ein neutrales Salz bildet.

Die genauere Untersuchung einzelner Gäuren (z. B. ber Dralfaure, vgl. S. 548) hatte zwar ben Wiberspruch beseitigt, welchen ihre Zusammensetzung vorher gegen eine solche Betrachtungsweise zu erheben schien, aber bie Salze, welche bie Phosphorfaure und die Arsensäure mit Basen der ebengenannten Art bilben, stanben boch immer noch als Ausnahmen von Dem, was jest als Regel galt, ba, und ein anderes atomistisches Zusammensetzungs= verhältniß war auch für die als neutral bezeichneten Salze ber= jenigen Orybe anzuerkennen, in welchen auf 2 At. Metall 3 At. Sauerstoff angenommen wurden. Es ließ sich nicht für alle als neutral bezeichnete Salze basselbe Verbindungsverhältniß annehmen, wenn man die Zusammensetzung ber Orybe, ber Säuren und der Salze nach Atomen ber in ihnen enthaltenen Bestandtheile und unter Bermeibung von Bruchtheilen von Utomen ausbrucken wollte. Aber minbestens für eine größere Zahl solcher Salze glaubten bamals einzelne Chemiker unter Befolgung anberer Ansichten, als sie Berzelius vertrat, eine übereinstimmenbe Betrachtung burchführen zu tonnen. Die von Say-Luffac und von Q. Smelin gegen 1830 angenommenen, von dem Ersteren als Atomgewichte, von dem Letteren als Mischungsgewichte bezeichneten Verbindungsgewichte ber Elemente, ber Orybe und ber Gauren waren so gewählt, daß in ben als neutrale benannten Salzen auf 1 Berb.=Gew. Base 1 Berb.=Gew. Caure fomme; Dem zu genügen, murben z. B. ber Thonerbe, ber Phosphorsaure und ber Arsensaure solche Zusammensetzungen und Berb.-(Gewichte beigelegt, wie sie durch die Formeln Al +O,

P+2½O, As+2½O ausgebrückt sinb (vgl. S. 431 f.). Welche unter ben verschiebenen Berbinbungen einer Saure mit einer Base als bas neutrale Salz bezeichnet wurde, war oft etwas nur Conventionelles und von den Ansichten bezüglich der Zussammensetzung s. g. neutraler Salze selbst beeinstußt, nicht auf die Reaction des Salzes sich gründend. Die Saurehydrate wurden als den neutralen Salzen bezüglich des Zusammensetzungsverhältnisses vergleichbare Verbindungen betrachtet, in welchen an der Stelle eigentlicher Base RO eine eben so viel Sauerstoff enthaltende Wenge inniger gebundenes Wasser mit der wassersein Säure vereinigt sei.

Anerkannt war, baß dieselbe Säure und dieselbe Base sich nach verschiebenen Verhältnissen der Atom= oder Verb.=Gewichte vereinigen können, zur Bildung von sauren und von basischen Salzen neben dem neutralen Salz; ungleich beurtheilt war in mehreren Fällen, welche Verhältnisse-jener Gewichte für das neutrale und dann auch für die anderen Salze einer Base oder einer Säure anzunehmen seien. Ein neuer Gesichtspunkt ergab sich für die Vertachtung der Verhältnisse, nach welchen sich eine Säure mit Vasen vereinigt, durch den Nachweis, daß für das Bestehen einer Säure in einem, durch charakteristische Reactionen als eigenthümlich nachgewiesenen Zustande die Verdindung der Säure mit einem als Base sich verhaltenden Körper nach Einem bestimmten Verhältnisse nothwendig sein kann.

Ich habe S. 560 f. barüber berichtet, wie weit die Erkenntniß ber ungleichen Eigenschaften, welche die Phosphorsäure im freien Zustande sowohl als in ihren Salzen zeigen kann, dis 1830 gelangt war. Weiter brang dann, 1833, Th. Graham (1805—1869), ein Forscher, dessen mannigfaltige und wichtige Arbeiten zusammenzustellen und so bessen Einfluß auf das Vorschreiten der Chemie darzulegen volle Veranlassung geboten wäre; aber sur die Vertreter unserer Wissenschaft, welche der Gegenwart so nahe stehen oder ihr angehören, ist Dies hier nicht mehr zuslässig. — Zu der bereits vorher gemachten Unterscheidung der gewöhnlichen Phosphorsäure und der Pyrophosphorsäure fügte

Graham\*), die Angaben über die Reactionen ber letteren berichtigenb, noch bie ber Metaphosphorsäure, welche bisher mit ber Pyrophosphorsaure zusammengeworfen worben war. Eine genauere Untersuchung ber Salze und ber Umstände, unter welchen ein Salz ber einen Art von Phosphorsaure zu bem einer anderen wird, ergab ihm, daß die Berschiedenheit ber brei Ba= rietäten ber Phosphorsaure wesentlich auf ber ungleichen Menge basischer Substanz beruhe, bie mit ber Saure vereinigt sei eigentlicher Base, wie Metallorybe, ober basischen Bassers, welches ohne Abanberung ber in bem Salz vorhanbenen Saurevarietat burch Metalloryd ersett und bei Umsetzungen bes es enthaltenben Salzes mit anderen Salzen gegen Metalloryb ausgetauscht wer-Auf bem Austreiben bes, im Gegensate zu bem ben könne. Krystallisationsmasser in phosphorsauren Salzen jest bestimmt unterschiebenen basischen Wassers burch stärkeres Erhiten, also auf ber Verminberung ber mit ber Phosphorsaure verbunbenen Menge basischer Substanz beruhe ber Uebergang von gewöhnlichphosphorsauren in pprophosphorsaure, und beiber in meta= phosphorsaure Salze, und die Umwandlung bieser Berbinbungen in umgekehrter Reihenfolge auf ber Vergrößerung ber burch bie Phosphorsaure gebundenen Menge basischer Substang: ber wirklich durch die Saure gebundenen und nicht etwa der ihr nur in Lösung Dargebotenen. Die gewöhnliche Phosphorfaure sei charakterisirt burch bie Bereinigung von 3, die Pprophosphorsaure burch bie von 2, die Metaphosphorsaure burch die von 1 At. basischer Substanz mit 1 At. PO5, und die Verschieden= heiten, welche bie brei Barietaten Phosphorfaure in ihren Galzen zeigen, und bie caratteristischen Berbindungsverhaltnisse bauern auch fort für bie nur mit Wasser verbundene Gaure: bie brei Mobificationen ber Phosphorsaure seien im freien Zustanbe brei verschiedene, ungleiche Mengen basischen Wassers enthaltende Horate: PO +3HO bie gewöhnliche, PO :- 2HO bie Ppro=, PO j-HO die Metaphosphorsaure, und die Salze dieser brei

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1833, Part II, p. 253.

Rodificationen leiten sich von diesen Hybraten durch vollständige ober theilweise Ersetzung von HO durch RO ab.

Es war jest festgestellt, daß sich nicht etwa nur eine Säure mit Base nach verschiebenen Verhältnissen zu Salzen vereinigen tann, beren eines sich als bas neutrale Salz bezeichnen lasse, jondern daß durch bas Atom= ober Formelgewicht einer Säure, wie basselbe als die Zusammensetzung ber Saure ausbruckenb anzunehmen ist, eine ganz bestimmte Anzahl von Atom= ober Formelgewichten basischer Substanz gebunden sein muß, wenn bie Saure gewisse charakteristische Reactionen zeigt: solche, wie sie als eine Säure von anberen unterscheibend bisher betrachtet Es war festgestellt, bag bas Bestehen einer worden waren. jeben ber brei Mobificationen ber Phosphorsaure an ein solches bestimmtes Zusammensetzungsverhältniß ihrer Verbindungen ge= knupft ist, und vor ber Betrachtung bieser Verhältnisse trat die, welche Salze als neutrale, als basische ober saure zu bezeichnen seien, zurūck. Unzulänglicher noch, als früher, war jest, was man für die Unterscheibung ber Salze einer und berselben Säure in diesem Sinne in Anwendung gebracht hatte, und als un= möglich mußte es erscheinen, daß man auch hier noch als neutrale Salze etwa die bezeichnen wolle, in welchen 1 Atom=, Berbind= ungs= ober Aequivalentgewicht Saure auf 1 At. Base RO ent= halten sei.

Un ben verschiebenen Mobisicationen ber Phosphorsäure lernte man zuerst beachten, was später für die genauere Erstenntniß der Säuren überhaupt so wichtig geworden ist: das Berhältniß der Atomgewichte, nach welchem basische Substanz mit einer Säure, je nach der Natur der letzteren, vereinigt sein müsse. Als wirklich verschiedene Säuren wurden allerdings das mals die s. g. Modisicationen der Phosphorsäure noch nicht von allen Chemikern betrachtet. Graham war der Ansicht, es gebe nur Eine Phosphorsäure, und was man als Modisicationen derselben zu unterscheiden habe, seien Verbindungen derselben mit inniger gebundenem Wasser (ober das Wasser vertretender Base in den Salzen) nach verschiedenen Verhältnissen. Andere Che-

miter, Bergelius z. B., hielten es für mahricheinlicher, bag man die Eristenz isomerer Modificationen der Phosphorsaure selbst: PO o. 40, je nach bem bem Phosphoratom beigelegten Gewicht, anzunehmen habe, beren Berschiebenheit auf ungleicher Lagerung ber hier vereinigten elementaren Atome beruhe, aber barüber, wie die Lagerung eine ungleiche sei, ließ sich nicht ein= mal eine Vermuthung aussprechen. Die Phosphorfäure gab einen nicht erklärbaren Fall von Jomerie ab, wenn man ber bisher für die Hydrate und Salze sauerstoffhaltiger Säuren gültigen Lehre gemäß annahm, masserfreie Phosphorsaure sei als näherer Bestandtheil in den Verbindungen der verschiebenen Mobificationen berselben enthalten, in ihnen mit ungleichen Gigenschaften ausgestattet, was bas Verhaltniß ber Bereinigung mit basischer Substanz und die Reactionen betrifft. Eine Er= klarung bieser ungleichen Gigenschaften schien sich aber später bei anderer Auffassung ber näheren Bestandtheile zu ergeben, welche man in ben f. g. Hybraten und ben Salzen sauerftoff: haltiger Säuren anzunehmen habe.

S. Davy hatte, wie S. 488 ff. berichtet murbe, von 1810 an sich bagegen ausgesprochen, bag alle solche Verbindungen in ber bis bahin vorausgesetzten Weise: als aus Wasser ober ei= gentlicher Base einerseits und wasserfreier Sauerstoffsanre an= bererseits bestehend zu betrachten seien, ohne daß er indessen die s. g. Hybrate ober bie Salze sauerstoffhaltiger Sauren als aus Wasserstoff ober Metall einerseits und einer, bem Cpan ober bem Chlor sich ähnlich verhaltenben Sauerstoffverbindung anbererseits bestehend angesehen hätte. Es war S. 491 ff. hervorzuheben, baß Dulong zuerst, 1815, die lettere Auffassung vorbrachte und welchen Wiberspruch bieselbe bamals fand. Die altere Lebre über die Constitution der s. g. Hybrate und der Salze der Sauerstoffsauren blieb die herrschenbe. Bon ben sie bestreitenben Ansichten ber genannten berühmten Forscher tam in ber nachste folgenben Zeit manchmal noch Dulong's Borftellungsweise in Erinnerung (vgl. S. 494 ff.), aber nicht zu Annahme und weis

terer Ausbildung; ohne Einfluß war, daß L. Smelin 1829\*) für die s. g. Hydrate organischer Säuren es als wahrscheinlicher ansah, sie enthalten nicht fertig gebildetes Wasser sondern bei der Einwirkung von Metalloryd auf sie bilde sich erst Wasser, während Metall an die Stelle von Wasserstoff in der Säure trete; unbeachtet blieb, daß um 1830 einige Chemiker von geringerer Autorität (Th. Clark 1826, J. J. Griffin 1834) ben Wasserstoff in jenen Hybraten, bas Metall in ben Salzen nicht als mit Sauerstoff zu Wasser ober Oryd verbunden betracteten, und welche Zusammenfügung ber anberen Elemente ba angenommen ober wie von einer Annahme näherer Bestand= theile ganz abgesehen und die Angabe der Zusammensehung auf die der Elemente und des Verhältnisses derselben beschränkt wurde. — Den meisten Chemikern galt die ältere Lehre als etwas kaum zu Bezweifelnbes; ihr gemäß wurde fast burchweg bie Zusammensetzung ber sauerstoffhaltigen Säuren und Salze angegeben, und die Gewohnheit, in dem Sinne dieser Lehre die Thatsachen zu beuten, befestigte die Ueberzeugung von der Richtig= keit berselben: daß wirklich Wasser ober Metalloryb und masser= freie Saure als gesonderte Bestandtheile in den s. g. Hydraten und den Salzen sauerstoffhaltiger Säuren enthalten seien.

Aber auch Solche, die ein besseres Urtheil darüber hatten, mit welcher Sicherheit sich über die näheren Bestandtheile chemischer Berbindungen urtheilen lasse, hielten die ältere Lehre für diesjenige, welche dem chemischen Berhalten der Salze am Besten entspreche, die wichtigsten Thatsachen am Besten auszudrücken gestatte. So Berzelius, als er 1833 (in seinem Jahresbericht sür 1832) besprach, in wie verschiedener Weise man sich die zu einem Atom eines sauerstoffhaltigen Salzes zusammengetretenen elementaren Atome gruppirt deuten könne, z. B. die in dem als selensaures Binnorydul bezeichneten Salze enthaltenen so, wie Dies die Formeln sno+seos, sn+seos, snse+4o, snosses+4o, angeben. Wäre die Lagerung der hier vereinigten Atome immer

<sup>\*)</sup> Handbuch ber theoretischen Chemie, 3. Aufl., Bd. II, S. 19.

bieselbe, so murben alle biese Borstellungen gleich zulässig fein; veranschauliche man sich ben Bau bes zusammengesetzten Atomes, so werbe es namentlich klar, daß die den beiden ersten Formeln entsprechenben Ausichten gleich richtige feien und es gang gleich= gültig sei, welcher von ihnen man zur Versinnlichung ber Zu= sammensetzungsverhältnisse ben Vorzug gebe, wenn man nur consequent bei Einer bleibe. Aber die Eristenz isomerer Ber= bindungen, hier bes selenigsauren Zinnorpbs neben bem selen= sauren Zinnorydul, schließe eine gewisse Annahme für bie Gruppirung ber Elemente in einer ber Berbinbungen aus, wenn man biese Annahme für die andere mache; die Berschiebenheit ber beiben genannten isomeren Berbinbungen, ihr ungleiches Berhalten gegen ein Alkali werbe burch bie Formeln SnO, SeO? und SnO2, SeO2 ausgebrückt. So auch, als Berzelius balb nachher (in seinem Jahresbericht f. 1833) noch einmal barlegte, in welchem Sinne er die Frage über die Constitution solcher Berbindungen auffasse. Rönnte man in einem sauerstoffhaltigen Salze wie z. B. bem schwefelsauren Kupferoryd bie Lagerung ber Atome wirklich seben, so murbe man weber bie Gaure noch bas Oryb gesondert existirend finden, benn Alles sei ba ein einziger zusammenhängenber Körper. In ganz entsprechenber Weise, wie so eben angegeben murbe, konne man sich auch hier sehr verschiedene Vorstellungen über ben binaren Bau bes Galgatoms machen, welchen gleiche Gultigkeit zuzuerkennen fei, fo lange ber Zusammenhalt zwischen ben Atomen fortbauere. Aber für die Erfassung, wie bas Salzatom sich bei Einwirkung ber Electricitat ober anderer Körper, zumal auf nassem Bege, verhalte, seien einige bieser Vorstellungen weniger geeignet; bei Betracht= ung der Verbindung als Cu +804 begreife sich die Ersetzung bes Rupfers durch ein anderes Metall, aber bei Wegnahme bes Rupfers ohne Ersetzung besselben zerfalle ber andere Bestandtheil SO4 zu SO3 und O; betrachte man hingegen, wie Dies anberen Zersetzungen entspreche und auch die Ersetzung bes Rupjers burch ein anderes Metall begreifen lasse, bas Salz als CuO--SO, so habe man zwei existenzfähige Bestanbtheile, aus welchen es

wieder zusammengesett werden könne. Es sei anzunehmen, daß in diesen einfacheren Substanzen, CuO und SO3, die elementaren Atome so zu einander liegen, wie in der Verbindung derselben, bem Salzatom, mährend bei ber Zersetzung des letteren zu an= beren Substanzen die relative Lage der Atome abgeändert werde. Bei ber Besprechung von Untersuchungen, welche 1836 bezüglich neuer sauerstoffhaltiger salzartiger Berbinbungen bekannt murben, äußerte fich Berzelius in seinem Jahresbericht unter Dar= legung, wie man sich in verschiebenen solchen Salzen bie bie Heinsten Theilchen berselben zusammensetzenden elementaren Atome raumlich geordnet benken könne, einmal mehr in bem Sinne, daß ein Gesondertsein näherer Bestandtheile in einem berartigen Theilchen nicht anzunehmen sei, und geradezu bahin, daß eine wasserfrei abgeschiebene Saure wohl etwas Anderes sein könne, als was in bem Hybrat ober einem Salz berselben Säure als ber saure Bestandtheil stehe; auf die der hergebrachten Borstell= ung über die Constitution der sauerstoffhaltigen Salze entgegen= gestellte: baß biese Salze auch als nach Art ber Haloidsalze aus Metall und einem zusammengesetzten Salzbilber bestehend an= gesehen werden können, nahm er hier als auf eine wohlbekannte Bezug, aber bei ber Benutzung der ersteren, offenbar von ihm noch als dem Verhalten der betreffenden Verbindungen ent= sprechenber beurtheilten, blieb er. Der älteren Lehre gab Dumas 1836 in seinen Vorlesungen über die Philosophie der Chemie vor jeder anderen über die Constitution jener s. g. Hydrate und Salze aufgestellten Ansicht ben Vorzug, namentlich vor ber Dulong's, von welcher er ba meinte, sie sei bie Davy's unb burch Dulong nur unterstützt worden. Betrachte man bie s. g. Hybrate ber Sauerstoffsauren als die eigentlichen Sauren und sie als Wasserstoff=, die Salze als Metallverbindungen jauerstoffhaltiger Radicale, so ergebe sich allerdings Ueberein= stimmung bezüglich ber Constitution aller Sauren unb aller Salze, ber sauerstoffhaltigen und ber sauerstofffreien; aber wenn auch biese Betrachtungsweise bie Chemie beträchtlich zu ver= einfachen scheine, so sprechen boch gewichtige Grunde bafur, fie Ropp, Entwidelung ber Chemie. 38

zu verwersen. In den Sauerstoffsäuren und den Salzen dersselben müßte man als Radicale Verdindungen annehmen, deren Eristenz gänzlich undewiesen sei, und die verschiedenen Modissicationen der Phosphorsäure, welche so leicht in einander übergehen, und deren gegenseitige Beziehungen durch die einsachen Formeln sür die Hohrate: PO5,3HO, PO5,2HO, PO5,HO so gut ausgedrückt werden, — diese Modificationen der Phosphorssäure müßte man sogar als Wasserstoffverbindungen ganz verschiedener Radicale: als PO5,H3, PO7,H2, PO6,H betrachten. Endgültig entschieden sei die Frage allerdings noch nicht; habe man auch seiner Ansicht nach die Davy Dulong'sche Bestrachtungsweise zur Zeit zurückzuweisen, so könne sie doch jeden Augenblick durch eine neue Entdeckung das lebergewicht über die ältere Lehre gewinnen.

Beranlassung, Dies anzuerkennen, schienen balb bie für einige organische Sauren erhaltenen Resultate zu geben. Ber= zelius hatte früher für die als masserfrei betrachteten Salze ber Citronsaure die Formel C'H2O4, RO gefunden, in ber ge= trockneten freien Saure jedoch auf C'H'O' nicht 1 At. HO sonbern nur 2/3 dieser Menge Wasser. 1832 fand er, daß ein= zelne jener Salze bei stärkerem Erhipen noch 1/3 HO verlieren und bann in Basser gelöst boch bie ursprünglichen citronsauren Salze geben; er betrachtete es als möglich, daß in ben stärker erhitten Salzen ein Umwandlungsproduct ber Citronfaure ent= halten sei, welches bei Einwirfung von Wasser biese wieber zu bilben vermöge. Anderer Ansicht mar 1837 Liebig, sich Dumas anschloß\*). Unter Bezugnahme barauf, bag nach ihren Versuchen viele, nach Berzelius masserfreie citronsaure Salze Wasser in bem von Diesem gefundenen Verhältnisse ver= lieren können, betrachteten jene beiben Forscher 1837 \*\*) biejes

<sup>\*)</sup> Bgl. Comptes rendus, T.VI, p.823; Ann. b. Pharm., Bb. XLIV. S. 57.

<sup>\*\*)</sup> Comptes rendus, T. V, p. 863; Boggenborff's Annalen. 886. XLII, S. 445.

Basser als nicht zu ber Constitution ber Citronsäure gehörig; das Atomgewicht der wasserfreien Citronsäure sei nicht durch C4H2O4 sonbern burch C12H6O11 auszudrücken, und bieses Atom= gewicht Citronfäure habe man als mit 3HO bie für sich getrocknete Saure, als mit 3RO die wirklich wasserfreien neutralen Salze bilbenb zu betrachten. Auch für die Weinsäure, beren Atomgewicht Berzelius burch C4H2O6 (in ber krystallisirten Saure mit 40, in ben neutralen Salzen mit RO vereinigt) ausgebrückt hatte, glaubten Liebig und Dumas, bag es zu berichtigen sei, da auch weinsaure Salze (namentlich ber Brech= weinstein) ähnlich wie die citronsauren bei dem Erhitzen Wasser ausgeben können, bessen Elemente irrthümlich als zu ber Con= stitution ber Saure gehörig betrachtet worden seien; das Atom= gewicht der wasserfreien Weinsaure sei richtiger durch C8H2O8 gegeben, die Zusammensetzung der krystallisirten Saure durch C8H2O8, 4HO, die der neutralen Salze durch C8H2O8, 2RO, 2HO. Bebeutend vereinfacht werden aber die Formeln ber Verbindungen dieser Sauren, wenn man die letteren als Wasserstoffsauren betrachte: die Weinsäure z. B. als C8H2O12, H4 und ben mit bem Radical C8H2O12 vereinigten Wasserstoff als in den Salzen der Weinsaure theilweise ober vollständig durch Metall ersetzt. In ähnlicher Weise lasse sich bie Constitution ber Citronsäure, der Mekonsäure, ber Cnanursäure betrachten, und von diesem neuen Gesichtspunkt aus ergebe sich eine unerwartete Erweiter= ung für die Ansichten, welche Dulong bezüglich der Oralsäure ausgesprochen habe.

Die Anführung von Einzelheiten war nicht zu vermeiben bei der Angabe, wie hier wieder hervorragende Chemiker sich von der Lehre lossagten, daß in den s. g. Hydraten und Salzen von Sauerstoffsäuren wasserfreie Säure neben Wasser oder Oryd enthalten sei, und wie sie der Betrachtung mindestens einzelner solcher s. g. Hydrate als Wasserstoffsäuren den Vorzug gaben; wie außerdem hier zur Sprache gebracht wurde, daß es Säuren gebe, auf deren Atomgewicht nach der Ausdrucksweise der älteren Lehre in den Hydraten oder Salzen immer mehrere Atomgewichte

basischer Substanz (#O ober RO) kommen. Segen solche Anssichten, welche auf burchgreisenbe Abänderungen des chemischen Systemes hinausgingen, wurde auch sosort durch Berzelius (in seinem Jahresbericht für 1837) Einspruch erhoben, welcher namentlich die Idee von einer Säure, deren Atom zur Sättigung 3 At. Base bedürse, als eine Verirrung bezeichnete, als ein Aufgeben der Grundsähe, an welche man sich bei der Bestimmung von Atomgewichten zu halten habe. Aber die Ansichten, welche da von ihm als unnöthige und unzulässige Neuerungen enthaltend bestritten wurden, blieben jest beachtet, und erhöhte Bebeutung erlangten sie durch die ausstührlichere Darlegung und bestimmtere Formulirung, welche Liebig der im Vorhergehenden besprochenen Mittheilung bald nachsolgen ließ.

Liebig's Abhandlung über die Constitution ber organischen Säuren\*), die 1838 veröffentlicht auf die Borstellungen ber Chemiker einen so großen Einfluß ausgeübt hat, enthielt neben umfangreichen experimentalen Untersuchungen über die Zusammenssehung vieler organischer Säuren und der Verbindungen dersselben die theoretischen Resultate, welche aus den für diese Säuren erkannten Thatsachen abzuleiten seien.

Liebig erörterte zunächst, in ber Ausbrucksweise ber älteren Lehre über die Constitution der Hydrate und der Salze sauersstoffsreier Säuren, nach welchen Verhältnissen die verschiedenen Säuren sich mit Basen verbinden. Die Chemiker seien gewohnt gewesen, die Quantität Säure, welche sich mit 1 At. Base verseinige, als das Gewicht von 1 At. Säure zu betrachten; aber für eine größere Anzahl organischer Säuren sei Dies entschieden eben so irrig wie für die Phosphorsäure und die Arsensäure. In den Verbindungen der gewöhnlichen Phosphorsäure kommen auf 1 At. derletzteren 3 At. basischer Substanz; die verschiedenen Salze, welche mit derselben Base gebildet werden können, stehen hier nicht in der Beziehung zu einander, wie die basischen, neuetralen und sauren Salze solcher Säuren, deren neutrale Salze

<sup>\*)</sup> Annalen ber Pharmacie, Bb. XXVI, S. 113.

1 At. Saure auf 1 At. Base enthalten; von den Doppelsalzen ber letteren Sauren unterscheiben sich auch die, zwei verschiebene Basen enthaltenden Salze der Phosphorsäure, und namentlich gehe in jene Doppelsalze nicht Natron neben Kali ein, währenb die Phosphorfäure ein, diese beiden Alkalien enthaltendes Salz Dieses Verhalten, sagte Liebig, trenne zu bilben vermöge. bie Phosphorsaure und die Arsensaure von der größeren Zahl aller anderen Säuren; in ihrer Eigenschaft, sich mit mehreren Atomen Base zu verbinden, liege an und für sich die Fähigkeit, Salze berselben Classe mit verschiedenen Basen zu bilben, ver= schieben von benen, die man Doppelsalze neune. Ausbrücklich hob er hervor, daß er diesen Charakter als entscheidend für die Constitution dieser und aller Sauren betrachte, welche ahnliche Berbindungen wie die Phosphorsaure bilben. Dafür, daß eine Säure als eine solche anzusehen sei, beren Atomgewicht wie bas ber gewöhnlichen Phosphorsaure sich mit 3 At. basischer Substanz verbinde, kam auch noch wesentlich in Betracht die Eristenz so zusammengesetzter verschiebener Reihen von Salzen, daß biese sich von einem, 3 At. basischen Wassers enthaltenden Hydrat ber Säure burch Eintreten von Base RO an die Stelle von 1, 2 o. 3 At. HO ableiten lassen. In entsprechenber Weise murbe beurtheilt, ob einer Saure ein Atomgewicht zukomme, welches (wie bas der Pyrophosphorsaure) sich mit 2 At. basischer Sub-Beachtet wurde auch als ein Beweis für die stanz vereinige. Eriftenz solcher Sauren, in beren neutralen Salzen sich nicht 1 At. Säure auf 1 At. Base annehmen lasse, baß in einzelnen Fällen nach den Resultaten der Analyse bei dieser Annahme auf 1 At. Base Bruchtheile von Atomen der in der Säure enthaltenen Elemente kommen. — Für eine große Anzahl von Sauren be= sprach Liebig ausführlich, welche Resultate sich bezüglich ber ihnen beizulegenden Formeln und Atomgewichte und der Ver= binbungsverhältnisse ergeben. Die Cpanursaure mit einem brei= mal so großen Atomgewicht als bas ber Cyansaure, die Mekon= saure C14HO11 (masserfrei gebacht), die Citronsaure C12H6O11, bie Gerbsaure seien solche Sauren, beren Hybrate 3 At. Wasser,

beren Salze 3 At. basische Substanz auf 1 At. ber Saure enthalten; die Knallsäure mit einem zweimal so großen Atom= gewicht als das der Cyanfaure, die Komensaure C12H2O3, die Weinfäure C'H4O10, die Schleimfäure C12H8O14 und mehrere andere organische Säuren seien solche, deren Hydrate 2 Ut. Wasser, beren Salze 2 At. basische Substanz auf 1 At. ber Säure enthalten. — Solche Säuren unterschied Liebig ba auch durch die seitdem beibehaltenen Benennungen von denjenigen, deren Atomgewicht sich mit 1 At. Wasser zu Hybrat, mit 1 At. Base zu Man könne die Säuren, einem neutralen Salze vereinige. sprach er da aus, in einbasische, zweibasische und dreibasische eintheilen, und habe bann unter einer zweibasischen Saure eine solche zu verstehen, deren Atom sich mit 2 At. Base vereinige, in der Art, daß diese beiden Atome Base 2 At. Wasser in der Säure (bem hubrate ber masserfrei gebachten Säure) ersegen; eine entsprechende Definition ergab sich bafür, was unter einer dreibasischen Säure zu verstehen sei.

An diese Darlegungen, welche er als wesentlich einen Unsdruck für beobachtete Thatsachen abgebend ansah, knüpfte Liebig noch Betrachtungen an, die er selbst als die Entwickelung einer Hupothese bezeichnete. Sie betrafen die Frage, ob man in den j. g. Hydraten und Salzen sauerstoffhaltiger Säuren wirklich Wasser oder Metalloryd einerseits, massersreie Zäure andererseits als nähere Bestandtheile anzunehmen habe ober der Unsicht gemäß, welche von Davy für einige Gauren aufgestellt und von Dulong auf die Dralfäure angewendet worden sei, Wasserstoff oder Metall als den einen, alles damit Verbundene als ben anderen näheren Bestandtheil. Geit Jahren sei er bemüht gewesen, Beweise zur Begründung dieser letzteren Hnpothese aufzufinden, denn wie verkehrt und widersinnig dieselbe auch erscheinen möge, liege boch in ihr eine tiefe Bedeutung, sofern ne die chemischen Verbindungen in eine harmonische Beziehung zu einander bringe: die Schranke nämlich niederreiße, welche zmischen den Wasserstoss; und den Zanerstosssäuren, den Salzen Afteren und der letzteren aufgerichtet worden sei.

herrschende Ansicht über die Constitution der sauerstoffhaltigen Salze beruhe nicht auf bem Nachweis, daß wirklich Säure und Base in ihnen vorhanden seien; man wisse Nichts bezüglich bes Bustandes, in welchem sich die Elemente zweier zusammengesetzter Körper befinden, sobald sich biese zu einer demischen Berbindung vereinigt haben, und wie man sich die Elemente in der Ver= bindung gruppirt denke, beruhe nur auf Uebereinkunft, die bei ber herrschenden Ansicht burch die Gewohnheit geheiligt sei. Wenn man Dapy's Ansicht gemäß bas Schwefelsäurehybrat als die Wasserstoffsaure eines zusammengesetzten Radicals, als SO+H, und das schwefelsaure Kali entsprechend als SO+K betrachte, so widerstrebe allerdings die durch die lettere Formel ausgebrückte Annahme, Kalium sei in biesem Salz neben einer sauerstoffhaltigen Substanz enthalten, den gewohnten Vorstell= ungen; aber etwas ebenso Unwahrscheinliches gestehe man boch für bie Schweselcyanverbindungen zu, in welchen man Wasser= stoff, Ralium u. a. als mit einem allen Schwefel enthaltenben Radical enthalten annehme, während man sich in den, diesen Berbindungen ganz entsprechenben ber Cnanfaure ben Sauerstoffgehalt auf zwei nähere Bestandtheile vertheilt bente. Die An= sichten über bie Constitution demischer Verbindungen seien nur Verbeutlichungen des Verhaltens der letteren; eine sichere Schluß= folgerung auf die Constitution eines Körpers lasse sich baraus, welche Zersetzungen bieser zeige, nicht ziehen, schon beghalb nicht, weil die Zersetzungsproducte unter verschiedenen Bedingungen verschiebene seien; jebe Ansicht über bie Constitution eines Ror= pers sei wahr für gewisse Fälle, ungenügend für andere. Bon biesem Gesichtspunkt aus sei auch Dapp's Theorie zu beurtheilen, welche Liebig entwickelte. Säuren seien hiernach - so faßte Liebig das Ergebniß dieser Entwickelung zusammen — gewisse Basserstoffverbindungen, in welchen der Wasserstoff vertreten werden könne durch Metall, neutrale Salze die bei ber Ver= tretung dieses Wasserstoffs durch eine äquivalente Menge Metall resultirenden Körper. Der Dany'schen Theorie wurde der herrschenden Lehre gegenüber zunächst nur vindicirt, daß sie eine

große Zahl chemischer Thatsachen einheitlicher zusammensasse; aber Einzelnes wurde boch als gerade nach ihr verständlich darsgelegt. So die Existenz der verschiedenen Phosphorsäuren, welche sich dann als Wasserstoffverdindungen verschiedener Radicale (als PO<sup>8</sup>, H<sup>3</sup>; PO<sup>7</sup>, H<sup>2</sup>; PO<sup>6</sup>, H) ergeben; so, weßhald die Silberssalze von Säuren die vorzugsweise zur Ermittelung des Atomsgewichtes der letzteren geeigneten Salze seien: weil bei Annahme, der ersehdare Wasserstoff einer Säure bilde bei Einwirkung eines Metallorydes mit dem Sauerstoff desselben Wasser, ein leicht reducirdares Metalloryd besonders geeignet sein müsse, jenen Wasserstoff vollständig austreten zu lassen.

Der Einfluß bieser Betrachtungen auf die Ansichten ber Chemiker gab sich nicht etwa barin kund, daß jetzt allgemeiner bie s. g. Hybrate und Salze sauerstoffhaltiger Sauren im Sinne ber Theorie, welcher Liebig den Vorzug gegeben hatte, for= Liebig selbst betrachtete diese Theorie mulirt worben wären. als weniger geeignet für die unorganische Chemie, weil sie eine Menge nicht barstellbarer Rabicale voraussetze; bieser Einwurf habe in der organischen Chemie weniger zu bedeuten, wo auch fast alle s. g. wasserfreien Säuren nicht barstellbar unb nur Vorstellungen seien. Die bisher herrschende Lehre bezüglich ber Constitution jener Hybrate und Salze wurde im Allgemeinen beibehalten für die Angabe der Zusammensetzung wie für die Benennung solcher Verbindungen; aber beutlicher als vorher waren jest boch Viele sich Deffen bewußt, daß nicht etwas sicher Erkanntes barin ausgesprochen sei, bag eine andere Vorstellung über die Gruppirung der Elemente zu näheren Bestandtheilen dieser Verbindungen eine gleichfalls berechtigte ober selbst richtigere sei, und oft findet sich in ber nächstfolgenden Zeit Bezugnahme auf die Theorie, welche auf ben von Davy und Dulong ge= gebenen Grundlagen jest weiter entwickelt und zur Beachtung ber Chemiker gebracht mar. Darüber, in welcher Weise Dieses geschah, hatte ich hier etwas eingehender zu berichten; was bann von Einzelnen zur Unterstützung bieser Theorie vorgebracht wurde, kann aber hier nicht besprochen werden.

In der Ausbrucksweise der bisher geltenden Ansicht über bie Constitution ber s. g. Hybrate und Salze sauerstoffhaltiger Säuren fand auch zunächst die Lehre von ben mehrbasischen Säuren Eingang bei ben Chemikern. Bezüglich bieser Lehre muß ich mich gleichfalls hier barauf beschränken, barzulegen, wie sie in die Chemie eingeführt wurde, und davon abstehen, eben so ausführlich zu verfolgen, wie ihr wibersprochen murbe unb wie sie sich befestigte. Ausbauernb wurde sie, wenigstens in ber von Liebig ihr gegebenen Ausbehnung, burch Berzelius bestritten, wenn Dieser auch nicht in Abrede stellte, daß einzelne Säuren ein ihr entsprechenbes Berhalten zeigen; noch 1846 betrachtete Berzelius die Lehre von ben mehrbasischen Säuren als eine, welche vorzugsweise bazu beigetragen habe, die Begriffe irre zu leiten und richtigere Erkenntniß zu verhindern. in weiterer Ausbehnung, als ihr vorher gegeben war, befestigte sich diese Lehre balb, namentlich als die genaueren Kennzeichen anerkannt wurden, nach welchen einbasische und mehrbasische Sauren zu unterscheiben seien unb bie Bastcitat einer Saure sich feststellen lasse: Reunzeichen wie die bem demischen und bem physikalischen Verhalten einer Saure, ben Beziehungen, die zwischen ben Raumerfüllungen bes Formelgewichtes ber Saure und ihres neutralen Aethers statthaben, ber besseren Erkenntniß ber relativen Gewichte, mit benen gemisse Glemente (Rohlenstoff, Sauerstoff, Schwefel z. B.) in Verbindungen eingehen, ent= nommenen, auf welche hin Gerhardt icon 1842 die Oralfäure, bie Rohlensaure, die Schwefelsaure — die bis dahin als einbasische angesehen worden waren — als zweibasische Säuren Was Gerhardt hier, was bann weiter er und betrachtete. Laurent als die verschiedenbasischen Säuren charakterisirenb nachwiesen und balb als Merkmale für die Unterscheidung ber= selben zusammenstellten, ist heute noch in solcher Beise beachtet, daß ich bei specielleren Angaben barüber nicht zu verweilen brauche, wie durch die genannten Chemiker die Lehre von den mehrbasischen Säuren ihrer jetigen Ausbildung zugeführt wurde; und auch nur zu erinnern habe ich hier baran, daß die sie vervollständigende Unterscheidung zwischen der Basicität und der s. g. Atomicität einer Säure, so wie diese Unterscheidung sich erhalten hat, durch Wurtz 1859\*) formulirt wurde.

Bei ben von uns bisher betrachteten Erweiterungen und Abanberungen bes von Lavoisier begründeten Spftemes waren bie Chemifer im Augemeinen Giner Ansicht treu geblieben ober, schien sie zeitweise auch für einzelne Körperclassen aufgegeben, bald wieder zu ihr zurückgekehrt: baß nämlich, wenn man sich überhaupt bezüglich ber Constitution ber chemischen Verbindungen eine Vorstellung machen wolle, man dieselben als binar ge= gliebert zu betrachten habe. Bei allen Meinungsverschiebenheiten barüber, wie die elementaren Atome in ben Sauren, ben Salzen u. a. zu näheren Bestandtheilen gruppirt zu benken seien, ging ober tam man barauf zurud, baß jebe Berman bavon aus bindung aus zwei Bestandtheilen zusammengefügt sei, jeder bieser Bestandtheile, wenn noch zusammengesett, wieberum aus zwei Substanzen bestehe u. f. f. Wie biese Anschauungsweise in der electrochemischen Theorie Ausdruck und durch sie Unter= stützung fand, murbe S. 499 ff. besprochen. Auch bie Radical-

<sup>\*)</sup> Bulletins de la Société chimique de Paris, 1859, p. 38, ausführlicher Ann. de chim. et de phys., 3. ser., T. LVI, p. 342, bei ber Discussion ber Natur ber Mischsäure und ber Glycolsäure. Millon's Unterscheidung ein- und mehratomiger Basen oder Sauren (1845; Ann. de chim. et de phys., 3. ser., T. XIII, p. 142) hatte sich aus etwas ganz Anberes bezogen; Masaguti hatte (1853; Leçons élémentaires de chimie, p. 331) als ein- oder mehratomige Sauren diejenigen benannt, welche von Anderen als ein- oder mehrbasische bezeichnet wurden. Eine andere Bebeutung, als nachher bei Burk, hatte 1856 bei Gerhardt (Traité de chimie organique, T. IV, p. 641, vgl. auch p. 805 s.) die Unterscheidung der Basicität und der Atomicität einer Säure: die Aetherschweselssaus sei einbasisch, aber (da ihr Molecul bei der typischen Betrachtungsweise aus 2 Wol. Wasser zu beziehen sei) zweiatomig.

theorie war dieser Theorie entsprechend ausgebildet worden: unter Anerkennung bes ungleichen electrochemischen Charakters verschiedener Glemente und unter Berücksichtigung dieses Cha= ratters für bie Beurtheilung, wie ein gewisses Glement als ein näherer Bestandtheil ober in einem näheren Bestandtheil einer Berbindung enthalten sei. Elemente von so eminent electro= negativem Charakter, wie Sauerstoff ober Chlor, wurden be= trachtet als ben negativen Theil einer einfacheren Verbindung ober der Bestandtheile einer complicirter zusammengesetzten abgebend, als mit einem unzerlegbaren Körper ober zusammen= gesetzten Radicalen zu Oryden ober Chloriden vereinigt, ober als auf zwei nabere Bestandtheile vertheilt: ber Sauerstoff auf die Saure und das Oryd ober das Wasser in den Salzen ober ben Hybraten sanerstoffhaltiger Säuren, das Chlor auf ein Chlorur und ben Chlormafferstoff, welchen man etwa bamit verbunden annahm. Abgesehen bavon, daß nach der erweiterten Wasserstoffsaurentheorie von saure= und salzbildenden sauerstoff= haltigen Radicalen gesprochen murbe, nahmen einige Chemiker auch im Anschluß an bas bisher herrschenbe System sauerstoff= haltige Rabicale wie z. B. bas Benzoyl an; aber wie Berzelius und die ihm sich auschließenden Chemiker solche Annahmen ver= warfen und ben Sauerstoff seiner electrochemischen Natur nach als außerhalb eines Radicals stehend betrachteten, so murbe Dies während ber Ausbildung der Radicaltheorie noch allgemeiner für bas Chlor anerkannt: bag es wohl mit einem, aus Kohlenstoff und Wasserstoff bestehenden Radical vereinigt aber nicht mit ben so eben genannten Elementen in die Busammensetzung eines Radicals eingehen könne.

Die lettere Ansicht, welche wesentlich auf die Annahme der electrochemischen Verschiedenheit des Chlors und des Wasserstoffs gegründet war, und damit zugleich die ganze bisherige Aufsassung der Constitution der organischen Verbindungen unter Voraussetzung in ihnen enthaltener zusammengesetzter Radicale wurde erschüttert durch die Erkenntniß, daß Chlor an die Stelle von Wasserstoff in solchen Verbindungen unter Fortdauer des

chemischen Charakters berselben eintreten kann. Die Lehre von der binären Gliederung der chemischen Verbindungen im Allgemeinen kam dadurch in Anfechtung; bestritten wurde sie que nächst auf dem Gebiete der organischen Chemie, auf welches sie von dem, länger bereits durch sie beherrschten der unorganischen Chemie aus sich ausgebehnt hatte. Der ganzen Sachlage nach bot die organische Chemie das geeignetere Terrain für die Bekämpfung des älteren chemischen Snstemes, welches auf der Unnahme solcher Gliederung der chemischen Verbindungen beruhte. Für die der unorganischen Chemie zugehörigen Gubstanzen maren — ich hatte namentlich S. 497 f. daran zu erinnern — Ansichten bezüglich ber binaren Zusammenfügung schon früher in Geltung, als die Elementarzusammensetzung derselben richtig erkannt war; ben älteren Ansichten waren bann bie neueren angepaßt worden, und was an Uebereinstimmung zwischen jenen und diesen vor-Unders stand es lag, diente den letzteren zur Unterstützung. für die organischen Verbindungen; hier ging — sehen wir ab von verfrüht geäußerten und zunächst wirkungslos gebliebenen Betrachtungen — die genauere Erkenntniß der Glementar: zusammensetzung und ber Versuch, für die relativen Gewichte der kleinsten Theilchen durch s. g. empirische Formeln einen Ausbruck zu gewinnen, ber Aufstellung von Ansichten barüber voraus, wie die Elemente zu näheren Bestandtheilen in diesen kleinsten Theilchen gruppirt seien; und welchen Ginfluß die für bie un= organische Chemie anerkannten Vorstellungen nach einzelnen Richtungen stets auch für die organische Chemie ausübten: im Ganzen waren doch die speciell innerhalb ber letzteren vorgebrachten Auffassungen weniger durch die Tradition gekräftigt, auch ungleich artiger bei verschiedenen Vertretern der Wissenschaft und nicht so übereinstimmend ber Mittheilung des Wissens zu Grunde ge-Von dem Theile der Chemie aus, auf welchem die Aulegt. torität des Hergebrachten weniger zu Herrschaft gekommen war, als auf bem anderen, ging die Bestreitung ber Berechtigung jener Autorität überhaupt in wirtsamster Weise vor sich.

Daß bei der Einwirkung von Chlor auf solche wasserstoff= haltige Substanzen, welche als den organischen Verbindungen nahestehend ober zu ihnen gehörig angesehen wurden, Wasserstoff austreten und eine äquivalente Menge Chlor bafür eintreten kann, war schon vorher für einzelne Fälle beobachtet. Go hatte z. B. Say=Lussac bereits 1815 bas bei ber Ginwirkung von Chlor auf Blaufaure entstehende Product auf Grund der analogen Bolumzusammensetzung besselben mit ber ber Blaufaure aufgefaßt: daß in dem ersteren (acide chlorocyanique) Chlor den Wasserstoff in ber letteren (acide hydrocyanique) ersete. So hatte Fa= raban 1821 das Del bes ölbilbenben Gases zu f. g. Anberthalb= Chlorkohlenstoff umgewandelt und ausdrücklich bemerkt, daß für jedes Volum Chlor, welches in die erstere Verbindung eintrete, ein gleich großes Volum Wasserstoff aus berselben ausgeschieben werbe. So hatten burch Behanblung des Bittermandelöls C14H6O2 mit Chlor Wöhler und Liebig 1832 eine Berbindung C14H6G102 erhalten und gerabezu ausgesprochen, bag hier Chlor an bie Stelle von Wasserstoff trete. Aber solche vereinzelte Wahrnehmungen hatten noch nicht erkennen lassen, was als Regel bezüglich bes Aus= tausches von Wasserstoff gegen Chlor zu betrachten sei, und mo Berbindungen besselben Elementes ober berselben Gruppe pon Elementen einerseits mit Wasserstoff, andererseits mit Chlor be= tannt waren, trat mehr Unahnlichkeit bes chemischen Berhaltens als Uebereinstimmung bes letteren hervor.

Weitergehende Erkenntniß knüpfte sich zunächst an die Besachtung der Ersezung von Wasserstoff in wasserstoffhaltigen Berbindungen durch eine äquivalente Menge Chlor. Darauf, daß solche Ersezung in der Regel nach diesem Verhältnisse statzsinde, lenkte Dumas im Anfange des Jahres 1834\*) die Aufsmerksamkeit der Chemiker: dei der Veröffentlichung von Untersuchungen, welche u. a. auch die Zusammensezung und die Bildzungsweise des Chlorals zum Gegenstande hatten. Unter Bezugznahme auf Das, was Gaysuns sein Behandlung des Wachses

<sup>\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LVI, p. 140 ss.

mit Juor, was Dunus feldst ver Berfucken über die Einwirdung des Talors auf Tervenandi prinden dabe, sprach da 35 Bigiere danon, daß bei suchen Ummandengen jedes Bolum mitte keifer damie burd ein gend großes Belam Chlor erfest werm, und die aus imeindar biefer hibel witeriprechend ertlärte er, duf nis dem U.Basi. C.A. 404 C.A. H.=0.5fårO=8) bei der Finivirkung von Salar Galara. C'HALO's enifiche: der in dem Almaul (E. 284) in der korm von Baffer enthaltene Bafferfort werde durm das Salar done Friegung weggenommen, in der jundicht refulmrenden Gunftang C'H-O- aber werben 8 Un Warferfung burch even fo viele Anne Chlir erfest. Die für die Finnerfung des Tawes fück ergebende Regel werde gewiß mich für alle inderen. Walferfür nis Bernindungen entziehenden Körver geiten, und namentlag und für Sauerftoff als einen folnen Körner fucher Dumus Dies machiumeisen. gemein gulung laffe fin moor berrachten, das bei der Einwirfung eines falmen Körpers auf eine mafferftaffaallige organische Berbillbung von dem erfferen eine, der des anstretenden Wafferstoffs diramatence Menge aufgenommen werder möglich bietbe dann immer, dağ die demgemäß enritebende Berbindung fich mit bem entwickenden Rabuer felige nach vereinige. — In der urfprünglinen Milmellung biefer Unterfuchungen an die Parifer Atabemie harre Dumus der Hervorbedung, das das Chlor gemiffen wiftrvern Bafferftaff unter Erfegung besfelben Atom für Atom enngiebe, die Bemertung bingugerügt \*1, diefes Raturgefes, biefes iffelen aber biele Thearie der Subfittutionen icheine ibm eine befondere Beneunung zu verdienen, und er ichlage bafür die Begeimnung Mettalepfte vor imeratineie, Bertaufdung), welche gie nuch gur ausdrücke, bas ber der Umwandlung unterliegenbe Rirper ein Glement an die Stelle eines anderen. Chlor & B. an die Stelle von Warferfion, aufgenommen babe. Auch bas Shearal bilde fich aus dem Alkahal durch Subfictution ober Meta-

<sup>\*)</sup> Il moires de l'Académie des sciences de l'Institut de France, T. XV, p. 548.

lepsie; auch Sauerstoff könne an die Stelle weiteren Verfolge treten, und die Essigsäure gehöre gleichfalls zu den mehr zu der Producten des Alkohols, welchen Dumas übrigerie gegebenen auch Essigsäureäther und Ameisensäure zurechnete. jein eine

Unter einem allgemeineren Gesichtspunkt war im bie Vertretung bes Wasserstoffs in organischen Verbindungen aufgefaßt; die Grundlage für die Lehre von den Substitutionen und für bie Beziehung mehrerer Substanzen auf Gine unter Betrachtung ber ersteren als Substitutionsberivate ber letteren mar gegeben. Bestimmter noch formulirte Dumas die in der jetzt besprochenen Mittheilung bargelegte Erkenntniß balb nachher\*). Die "Theorie ber Substitutionen" wurde da von ihm in folgenden Regeln ausgesprochen: Werbe einem wasserstoffhaltigen Körper burch Chlor, Brom, Job, Sauerstoff u. a. Wasserstoff entzogen, so werbe für jebes austretende Atom Wasserstoff 1 At. Chlor, Brom ober Job ober 1/2 At. Sauerstoff aufgenommen; ber masserstoffhaltige Körper Sauerstoff enthalte, so gelte bie= selbe Regel ohne Modification; enthalte der wasserstoffhaltige Körper Wasser, so werbe ber Wasserstoff bes letteren ohne Er= sat durch einen anderen Körper hinweggenommen, aber für die Entziehung bes bann noch übrigen Wasserstoffs finbe ber ersten Regel gemäß Ersetzung statt. Das seien Regeln, welche sich aus constatirten Vorgängen ableiten, und die Ableitung solcher Regeln muffe der Aufstellung von Theorien vorangehen.

Die Regelmäßigkeiten, welche Dumas in solcher Weise kennen gelehrt hatte, fanden von 1834 an, zunächst bei jüngeren stanzösischen Shemikern, Beachtung. Uber ein weiterer Schritt in der jetzt eingeschlagenen Richtung wurde auch bald gethan: Laurent, welcher damals (1834) seine mannigfaltigen Forschungen und namentlich seine ausgiedigen Untersuchungen über das Naphtalin und die von demselben sich ableitenden Substanzen bereits begonnen, die bei der Einwirkung des Chlors auf das

<sup>\*) 1834</sup> im Maiheft des Journal de pharmacie; 1835 im V. Band seines Traité de chimie.

mit Chlor, wassenden Producte aber noch der älteren Lehre mirtung des F Chlorverbindungen von Roblenwafferftoffen be-De Lettered, brachte in die Gubnitutionstheorie nach dem Buentrogenen verselben eine neue und fruchtbare Borftellung: Say das Engehen von Chlor an die Stelle von Wasserstoff in einer organischen Berbindung die Gigenschaften der letteren im Allgemeinen ungeandert laffe. Durch eine Reihe von Abhandlungen, von welchen hier eine vollständigere Analoje zu geben nicht thunlich ift, zieht fich die Entwickelung und die Darlegung, die Beauspruchung und die Bertheidigung dieses Gebankens. -Die Substitutionstheorie, wie fie von Dumas gegeben mar, erkannte Laurent zunächft, 1835, an \*). Aber alsbald, noch 1835, hob er als etwas von ihm selbstständig Erkanntes hervor, daß die Berbindung, in dereu Form ber substituirte Bafferstoff austrete, frei werben ober mit bem neu entstandenen Gubstitutions: berivat vereinigt bleiben konne \*\*). 1836, als Laurent seine (später noch einmal zu ermähnenbe) Theorie ber organischen Berbindungen barlegte, nach welcher biefe fich ableiten von Roblen: wasserstoffen als s. g. Stammradicalen burch Bertretung des in benselben enthaltenen Wasserstoffs durch andere Glemente nach Aequivalenten, und durch Anlagerung von Glementen oder von Berbindungen, — da trat bestimmter noch hervor die Beachtung bes verschiebenen Berhaltens, welches bas an bie Stelle von substituirtem Wasserstoff in einem Stammrabical getretene Chlor und bas in ber Form von Chlorwasserstoff mit bem Substitutions= product vereinigt gebliebene gegen Reagentien zeige \*\*\*), und bie Auffaffung eines Substitutionsberivates und ber Substanz, von welcher fich dasselbe durch Substitution ableitet, als ähnlich

<sup>\*)</sup> Eo z. B. in Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LIX, p. 219, 390 s., 405. Bgl. Dumas in derselben Zeitschrift, 3. sér., T. XLIX, p. 487.

<sup>\*\*)</sup> Comptes rendus, T. I, p. 440; Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LX, p. 223, 327.

<sup>\*\*\*)</sup> Comptes rendus, T. II, p. 130, T. III, p. 494; Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXI, p. 125.

gebauter und analoger Verbindungen. Im weiteren Verfolge bieser Betrachtungen\*) kam Laurent mehr und mehr zu ber Ansicht, baß die von Dumas als Substitutionstheorie gegebenen Regeln ungenügend und nicht zutreffend seien, daß seine eigene Substitutionstheorie etwas bavon ganz Verschiedenes sei. Schon 1837 beauspruchte er diese Theorie als nur ihm zugehörig \*\*), und was er als von ihm erkannt ansah, wahrte er sich ebenso entschieben, als die Lehre von der Substitution ber Gegenstand ernstlicherer Angriffe, namentlich von Seiten Berzelius' murbe: als 1838 \*\*\*) Dieser gegen Dumas die Anklage erhob, daß Deffen Substitutionstheorie im Widerspruche mit ben Funbamental= principien der Chemie und unter Berkennung der electrochemischen Verschiebenheit des Chlors und des Wasserstoffs das Eintreten bes ersteren an die Stelle bes letteren in organischen Verbind= ungen und Analogie ber Constitution solcher Substanzen an= nehme, in beren einer Chlor Wasserstoff in ber anderen ersetze. Dumas hielt bamals+) an seinem Substitutionsgeset als einer häufig zutreffenden empirischen Regel fest, verwahrte sich aber ausbrücklich bagegen, baß er bem Substitutionsberivat und ber ursprünglichen Substanz analoge Constitution zuschreibe und ber Ausicht sei, das in eine organische Berbindung an die Stelle von Wafferstoff eintretende Chlor spiele dieselbe Rolle wie bieser. Seinerseits übernahm Laurent ++) Berzelius gegenüber bie ganze Berantwortlichkeit für biese Ansicht: für bie Behauptung, daß bei Ersetzung bes Wasserstoffs burch eine äquivalente Menge eines electronegativen Körpers eine der ursprünglichen noch analoge Substanz entstehe und die Eigenschaften bes electronegativen Körpers hier so zu sagen verheimlicht werden,

<sup>\*)</sup> welche Laurent namentlich auch in seiner, 1837 vorgelegten Doctor-Dissertation entwickelte.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXVI, p. 326.

<sup>\*\*\*)</sup> In einem Brief an Pelouze: Comptes rendus, T.VI, p. 633; Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXVII, p. 303.

<sup>†)</sup> Comptes rendus, T. VI, p. 647, 695.

<sup>††)</sup> Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXXII, p. 407.

gerabe gegen Dumas nahm hier Laurent bie Substitutionstheorie und namentlich ben Gebanken, bag bas Chlor in gewissen Fällen die Rolle des Wasserstoffs spielen konne, als sein Gigenthum in Unspruch. Aber für Dumas selbst gestaltete sich bie Borftellung, zu welcher er fich in biefer Beziehung zulest bekannt hatte, nun anders; als er 1839 die Umwandlung ber Effigsaure zu Trichloressigsäure entbeckt hatte: zu ber Verbindung, die in auffallenderer Weise, als je vorher beobachtet worden war, Fortbauer ber carakteristischen Gigenschaften einer Gubstang bei ber Ersetzung von Wasserstoff burch Chlor zeigte, — ba hob Dumas\*) biese Fortbauer bes chemischen Charafters in biesem Falle, in anderen Fällen bestimmter hervor, und daß Chlor und Wasserstoff in ähnlicher Weise zum Aufbau demischer Verbind: ungen mitwirken konnen. Unter entschiebenerer Anzweifelung ber electrochemischen Theorie und ber Gültigkeit ber auf sie gegründeten Borstellungen über die Constitution der organischen Verbindungen legte Dumas bamals und ausführlicher 1840 \*\*) - ba unter Anerkennung, baß schon vor ber Beibringung entscheibenber experimentaler Beweise für die 3dentität ber Rolle bes Wasserstoffs und des substituirenden Chlors Laurent diese behauptet habe — in ber nun von ihm entwickelten Lehre von ben chemischen Typen die Substitutionstheorie im Wesentlichen in Uebereinstimmung damit bar, wie sie von Laurent aufgefaßt worden Das ihm bezüglich ber jett beiser als früher gewürdigten Erkenntnig zukommenbe Verbienst glaubte Dieser gegen Dumas in weiter gehender Weise sich wahren zu sollen \*\*\*); und auch nachher noch stets, noch bei ber Abfassung seiner letten und erft nach seinem Tobe veröffentlichten Schrift +) war Laurent be-

<sup>\*)</sup> Comptes rendus, T.VIII, p.609; Ann. b. Pharm., 8b.XXXII, 3.101.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXXIII, p. 73; ferner Comptes rendus, T. X, p. 149; Ann. b. Pharm., Bb. XXXIII, S. 258.

<sup>\*\*\*)</sup> Comptes rendus, T. X. p. 409; Dumas' Antwort daselbst. p. 511; Laurent's Entgegnung in Quesneville's Revue scientifique et industrielle, T. I, p. 339, T. II, p. 50.

<sup>†)</sup> Méthode de chimie (Paris 1854), p. 241 ss.

strebt, nachzuweisen, daß das die Substitutionstheorie eigentlich Ausmachende von ihm herrühre, daß Dies von Dem, auf was Dumas aufmerksam gemacht habe, wesentlich verschieben und nur das Wort Substitution der Angabe des Einen und des Anderen gemeinsam gewesen sei.

Das Vorhergehende läßt den Antheil ersehen, welchen einer= seits Dumas, andererseits Laurent an der Aufstellung und Ausbildung einer Lehre hatte, die bald in Gegensatz zu den bis= her bezüglich ber Constitution der chemischen Verbindungen gel= tenben Vorstellungen treten und zur Bestreitung berselben führen mußte. Ich kann hier nicht auf eine Darlegung ber Ansprüche eingehen, welche auläglich ber Aufstellung dieser Lehre in Be= ziehung auf die mit ihr verknüpfte Betrachtung ber chemischen Verbindungen unter anderen Gesichtspunkten, als vorher, für noch andere Chemiker erhoben worden sind \*). Vollständigkeit in den Angaben: Nennung Aller, die sich an den Discussionen betheiligten, und Aufzählung sämmtlicher babei gemachten Pu= blicationen und aller bamit in Zusammenhang stehenben Arbeiten barf ich auch nicht versuchen, wenn ich jetzt über ben Streit zwischen ber neuen Lehre und ben alteren Ansichten berichte: über die Versuche zur Vertheibigung ber letteren und barüber, welchen Ersat für die Leistungen berselben bezüglich der Auf= fassung und Classification ber chemischen Verbindungen die Ver= treter der Substitutionstheorie auf Grund der letteren geben zu können glaubten.

Den ersten Anwendungen der Substitutionstheorie zur Deutung chemischer Vorgänge hatte Verzelius dadurch zu besegnen gesucht, daß er ihnen andere, der electrochemischen Bestrachtungsweise entsprechende Deutungen als die gewiß naturgemäßeren gegenüberstellte; in den von Laurent 1835 untersluchten chlorhaltigen Derivaten des Naphtalins hatte er z. B. (in seinem Jahresbericht für 1835) Chlorverbindungen sehr ver-

<sup>\*)</sup> Bgl. Quesneville's Revue, T. I, p. 5 88., 164.

schieden zusammengesetzter aber nur Kohlenstoff und Wasserstoff enthaltender Radicale gesehen. — 1836 (vgl. E. 606) veröffents lichte Laurent die Grundzüge einer Theorie der organischen Berbindungen, welche später von ihm weiter ausgebildet murde: die Grundzüge der nachher als Rerntheorie bezeichneten Lehre, bie wesentlich auf bem bamals bereits bezüglich ber Substitution Erkannten beruhten. Alle organische Verbindungen habe man abzuleiten von Kohlenwasserstoffen, in beren kleinsten Theilchen die Atome der Elemente nach einfachen Zahlenverhältnissen ent= halten seien; in diesen s. g. Fundamental= oder Stamm=Radicalen sei Wasserstoff ersetzbar durch äquivalente Mengen anderer Gle= mente (auch Sauerstoff wurde als in solcher Weise Wasserstoff in dem s. g. Radical ersetzend betrachtet), unter Hervorbringung von s. g. abgeleiteten Rabicalen, deren Gigenschaften noch beneu der Stamm-Radicale ähnlich seien; jeder dieser Art von Radicalen können sich noch elementare Atome (Sauerstoff ober Chlor ober Wasserstoff z. B.) ober zusammengesetzte Atome (Wasser, Chlorwasserstoff 3. B.) anlagern und solche außerhalb eines Radicals angelagerte Atome seien leichter, als die innerhalb eines Radicals an die Stelle von Wasserstoff getretenen, und ohne daß sie ersetzt werden mussen, durch chemische Agentien hinwegzunehmen; die Stamm= und die abgeleiteten Radicale seien neutrale ober mit Säuren verbindbare Substanzen, während durch das Zutreten von Sauerstoff außerhalb des Radicals für die entstehende Verbindung der Charakter einer Säure, durch das Zutreten anderer Elemente für Das, was dann entstehe, wiederum ein besonderer Charakter bedingt werde; die Anzahl der Rohlenstoffatome in dem Radical und die der Wasserstoff= atome, welche in demselben vorhanden, beziehungsweise durch ägnivalente Mengen anderer Glemente ersett seien, sei bie namliche für alle die Verbindungen, welche man als von einem und demselben Radicale sich ableitend zu betrachten habe. Besser zu verdeutlichen, wie er sich die Beziehungen verschiedener Verbindungen zu einem Stamm-Radical denke, das Eintreten des Chlors an die Stelle des Wasserstoffs und daß das erstere die Rolle des

letteren spielen könne, suchte dann noch Laurent 1837 (vgl. S. 607), indem er die, bann als Stamm=Rerne bezeichneten Rohlenwasserstoffe, von welchen bie organischen Verbindungen abzuleiten seien, einfacheren Kryftallgestalten: Prismen z. B. verglich, in beren Ecken bie Rohlenstoffatome, in beren Kanten bie Wasserstoffatome stehen, wo nun an den Enden einer solchen Grundform noch Anderes angelagert aber ohne Vernichtung der Grundform abspaltbar, wo ohne Abanderung ber Grundform in ihr enthaltener Wasserstoff burch eine äquivalente Menge eines anderen Elementes unter Hervorbringung von abgeleiteten Kernen ersett sein könne. — Auch nach bem Bekanntwerben dieser Betrachtungsweise erachtete es Berzelius nicht als nöthig, sie und Das, mas sie bezüglich ber Substitution enthielt, zu wiber= Nur von einigen ber von Laurent 1836 aufgestellten legen. Sate nahm Bergelius in seinem Jahresberichte Notiz, um bie Bemerkung hinzuzufügen, für eine Theorie von solcher Beschaffen= heit erscheine ihm eine weitere Berichterstattung als überflüssig. Und wenn Liebig balb nachher (1838) Laurent's Theorie eine eingehenbere Besprechung \*) zuwenbete, so geschah Dies nicht, weil er in ihr etwas Anzuerkennendes fand und um ihr einen Einfluß auf die Entwickelung ber Chemie zuzugestehen, sondern um barzulegen, daß sie unwissenschaftlich, unnüt und schäblich sei. Den darstellbaren Kohlenwasserstoffen murde die Fähigkeit abgesprochen, Verbindungen zu bilben, in welchen sie unzersett noch als Bestanbtheile enthalten seien; werbe einem solchen Kohlenwasserstoff eine gewisse Menge Wasserstoff entzogen, so trete dafür meistens, in llebereinstimmung mit dem bezüglich ber Vertretung ber Elemente Erkannten, eine äquivalente Menge bes zersetenben Körpers ein, und biese Art von Zerlegung werbe gang zweckmäßig, so, wie Dies in neuerer Zeit meistens geschehe, als Substitution bezeichnet. Festgehalten murbe von Liebig baran, daß in den organischen Berbindungen zusammengesetzte Radicale enthalten seien, welche sich wie unzerlegbare

<sup>\*)</sup> Annalen der Pharmacie, Bb. XXV, S. 1.

Körper verhalten (vgl.  $\geq$ .578); es sei schwer, jest eine andere Ansicht zuzulassen, und die Aufgabe der Chemiker sei, aus der großen Zahl dieser Verbindungen die demselben Radical zugehörigen aufzufinden.

Die Resultate ber Untersuchungen französischer Chemiker, welche Diese der Substitutionstheorie gemäß deuteten, wurden aber bald zahlreicher und griffen auch in diejenige Abtheilung der organischen Chemie hinein, in welcher die Radicaltheorie zuletzt als ganz besonders befestigt betrachtet worden war. 1837 verössentlichte Malaguti Untersuchungen über die Ginwirkung des Chlors auf verschiedene Aetherarten; aus dem gewöhnlichen, damals als Aethyloxyd C+HOO betrachteten Aether erhielt er eine Zubstang von der Zusammensetzung C'H3Gl2O (nach Berzelius' Edreibart der Formeln), aus den von Sauerstoff= jäuren gebildeten Aethern, in welchen neben masserfreier Saure Aethyloryd angenommen wurde, Eubstanzen, in benen an der Stelle des letzteren dieselbe chlorhaltige Verbindung C4H3ClO enthalten war. Zett, wo diese Verbindung als eine noch dem Alether analog constituirte hingestellt wurde, sprach sich Berzelius energischer gegen eine solche Auffassung und die ihr zu (Grunde liegende Enbstitutionstheorie aus. Gegen diese erhob er 1838 (val. E. 607) den Vorwurf, daß sie dem Fortschritt der Wiffenschaft, der richtigen Erkenntniß der chemischen Borgange hinderlich sei; die Annahme, daß Chtor an die Stelle von Wasserstoff in organischen Verbindungen treten, daß das jo entstehende Product noch mit der ursprünglichen Substanz analog constituirt sein könne, sei den Fundamentalprincipien der Chemie widerstreitend; die electronegative Ratur des Chlors und das große Verwandtschaftsvermögen, das ihm zukomme, bedinge mit Rothwendigkeit, daß es als ein besonderer Bestandtheil in solchen Verbindungen enthalten sei, nicht in die Zusammensetzung eines Radicals eingehen könne. Gine Grklärung bafür, daß doch zwei Eubstanzen, deren empirische Formeln Chlor in der einen wie Wasserstoff in der anderen ersetzend zeigen, in ähnlicher Weise Berbindungen einzugehen vermögen, versuchte Berzelius jest

auf Grund der Vorstellung, daß einem in gewisser Art sich vershaltenden Körper ein anderer zugefügt und ihn in Verbindungen begleiten könne, ohne an dem Verhalten jenes Körpers etwas Wesentliches, ohne namentlich sein Verbindungsvermögen zu ändern.

Es war diese Vorstellung keineswegs eine, zur Deutung der Constitution von Substitutionsberivaten neu vorgebrachte; sie findet sich schon viel früher, und auch nicht selten; aber nur an Weniges barf ich hier erinnern um zu zeigen, wie sie bereits vorher mehreren Chemikern als eine berechtigte erschienen mar. Balb nach ber sicheren Erkenntniß ber Existenz ber vegetabilischen Basen war von Robiquet bie, von Berzelius auch später festgehaltene Unsicht aufgestellt worden, daß diese Körper Um= moniak als das ihre basischen Eigenschaften Bedingende mit einer anderen Substanz innig vereinigt enthalten. Darauf, baß ge= wisse Substanzen sich mit Sauren vereinigen können, ohne bei der Neutralisation der letteren durch eine Base abgeschieben zu werben, hatte Berzelins 1822 aufmerksam gemacht, und u.a. die Milchfäure für eine solche Vereinigung von Essigsäure mit einer eigenthümlichen thierischen Substanz gehalten. Die Manbel= saure wurde von Liebig 1836 als eine solche Verbindung aus Bittermandelöl und Ameisensäure betrachtet; in Dem, was über die Producte der Einwirkung gewisser Säuren, vor allen ber Schwefelfaure, auf organische Substanzen schon länger und bann namentlich seit 1834 durch Untersuchungen von Mitscherlich bekannt mar, schienen gleichfalls Beweise für bie Eristenz solcher An frühere Anschauungen sich an= Berbinbungen gegeben. schließend war also bie Erklärung, welche Berzelius 1838, bei der zulett besprochenen Auslassung gegen die Substitutions= theorie, dafür gab, weßhalb sich die Verbindung C4H8Gl2O dem Aethyloryd C4H5O analog verhalte: die erstere sei 2CG1+C2H3O, aus einem Chlorkohlenstoff und Methyloxyb so zusammengefügt, daß das Verhalten bes letteren fortbestehe und in Folge Dessen sich die ganze Verbindung ähnlich wie bas Aethylopyd mit Saure vereinigen konne. -- In ber Anwendung biefer Betrachtungsweise auf die bei Substitutionsvorgängen entstehenden Producte

jung Berzelius dann weiter, um gegenüber den ber Substitutionstheorie entsprechenden und an sie anschließenden Ansichten über diese Verbindungen nachzuweisen, daß die Constitution derselben ganz im Einklange mit der, der electrochemischen Lehre gemäß ausgebildeten Radicaltheorie aufzufassen sei.

Veranlassung bazu bot sich balb. Nach ber Entbedung ber Chloressigsaure verglich Dumas (vgl. S. 608) 1839 biese als C4E13O3, HO ber Essigläure C4H3O3, HO als eine ähnlich constituirte Substang; in ber Existenz berselben und in ber Aehnlichkeit ber Gigenschaften mit benen ber Gsigsäure fand er einen weiteren und entscheibenben Beweis bafür, baf in einer organischen Verbindung Chlor an die Stelle von Wasserstoff treten könne, ohne bag bas Verhalten berselben wesentlich abgeandert werbe. Unter ben organischen Körpern existiren, wie Dumas ba auf Grund ber Beziehungen zwischen ber Chloressigsaure und ber Essigsäure, bem Chloral und bem Albehyb aussprach, gewisse Typen, welche unter Fortbauer bes Grundcharakters bestehen bleiben, wenn an die Stelle von Wasserstoff in ihnen Chlor ober ein ähnliches Element gebracht werbe. Zusammen: stellungen von Substitutionsproducten berselben Substanz unter sich und mit biefer maren schon vorher gegeben worden: so burch Laurent, durch Regnault für die Gruppen, welche bas Naphtalin, bas ölbilbenbe Gas u. a. zu Ausgangspunkten haben; einen ähnlichen Bau solcher Verbindungen, sofern das fubstituirende Glement an die Stelle bes substituirten Bafferstoffs trete, hatte bereits Laurent angenommen, und von ber Erhaltung ber Moleculargruppirung bei bem lebergang einer Berbindung in eine andere durch Substitution schon Regnault 1838) gesprochen. Gine erneute Beachtung wendete Dumas der Auffassung einer Verbindung und einer sich abnlich ver= haltenben, als Substitutionsproduct von ihr ableitbaren burch Beilegung besselben Typus zu (mas barunter zu versteben sei, wurde als burch bie gegebenen Beispiele hinreichend verdeutlicht betrachtet; als chemische Typen hatte kurz vorher, 1838, Banbrimant gewisse Arten bes Bau's ber kleinsten Theilchen von

Berbindungen aus Atomen bezeichnet). — Statt Chlor könne man gewiß auch Brom, Jod, Schwefel und vielleicht Sanerstoff in Verbindungen einführen, und zweisellos lassen sich auch diese einfachen Körper durch gewisse zusammengesetzte, nach Art der ersteren functionirende vertreten. Was die electrochemische Theorie betreffe, nach welcher die Vertretbarkeit des Wasserstoffs durch die electronegatiosten Körper geläugnet werde, so beruhe sie weder auf so evidenten Thatsachen, daß man unbedingt an sie glauben müsse, noch gewähre sie als Hypothese für die Deutung und die Voransssicht der Thatsachen großen Ruten.

Noch einmal hatte sich Berzelius in seinem Zahresbericht für 1838 barüber ausgesprochen, bag bie organischen Berbind= ungen nach benselben Gesetzen wie bie unorganischen zusammen= gefügt seien, daß man sie Dem gemäß unter Annahme zusammen= gesetzter Radicale betrachten und daß bafur die electrochemische Theorie leitend sein musse. Bei der Erörterung der Frage, bis zu welchem Verhältnisse wohl Sauerstoff einem organischen Radical zutreten könne, hatte Berzelius hier noch einmal baran erinnert, daß es eine zwar wohl constatirte aber bis dahin für bie organischen Verbindungen weniger in Betracht gezogene Ver= binbungsart gebe: bie nämlich, wo bas saure Oryb eines ein= fachen ober zusammengesetzten Radicals mit einer anderen Sub= stanz vereinigt sei, ohne babei sein Vermögen, sich mit Basen zu verbinden, zu verlieren. Als eine folche Verbindung be= trachtete ba Berzelins auch die eben entbeckte Chloressigsäure; wahrscheinlich sei diese Cell' |-C2O3, HO, aus Oralsäure und Und nun nahm bem entsprechenben Rohlenstoffcorib bestehenb. er Anlaß, sich allgemeiner über die Verbindungen auszusprechen, welche gleichzeitig Chlor und Sauerstoff enthalten: daß in ihnen immer zwei nähere Bestandtheile, eine Chlor= und eine Sauerstoff= verbindung eines einfachen oder eines zusammengesetzten Rabicals enthalten seien, ober neben Anderem ein selbst schon so zu= sammengesetzter Bestandtheil wie z. B. das jetzt als CO2+CE12 betrachtete Chlorkohlenoryd. Durch Vervielfachung ber Formeln wurde es ermöglicht, Chlor und Sauerstoff enthaltende Rorper in bieser Weise zu formuliren: länger schon bekannte und bann auch nach der ausführlicheren Veröffentlichung der durch Raslaguti bezüglich der Einwirkung des Chlors auf Aetherarten gefundenen Resultate die dabei erhaltenen Verbindungen\*). Noch strenger als früher wurde die electrochemische Theorie in Answendung gebracht: für den Schwesel sei es nach dem electrochemischen Charakter desselben wahrscheinlich, daß er ebensowenig als der Sauerstoff in die Zusammensehung eines Radicals einzgeben könne\*\*).

Wie Berzelius in solcher Weise bie Lehre von ber Constitution ber organischen Verbindungen ausbilben zu sollen glaubte, fand wenig Beifall. Liebig sprach sich sogleich (1839) \*\*\*) gegen biese Ansichten aus, als auf einer Menge von Hypothesen und unbewiesenen Voraussepungen beruhend. Wenn bas Chlor bas Mangan bei aller Verschiebenheit dieser Glemente isomorph ersetzen könne, sei eine Ersetzung des Wasserstoffs durch Chlor auch als möglich zu betrachten, und Dumas' Auffassung biefes Vorgangs scheine ben Schluffel für bie meisten Erscheinungen in ber organischen Chemie abzugeben. Wenn die Vergleichung ber organischen mit den unorganischen Verbindungen für die Erkenntniß ber ersteren viel genütt habe und für viele Fälle noch nicht aufgegeben werben burfe, so sei sie boch nur bis zu einem gemissen Punkte burchführbar und barüber hinaus beburfe man neuer Principien; als hier bie richtige Deutung gewährend wurbe die Substitution anerkannt.

Weiter ging in dem Widerspruche gegen Berzelius' Anssichten Dumas, welcher nicht sowohl solche Entwickelung berselben auf den von Berzelius als gesicherte betrachteten Grund lagen, sondern die letteren selbst bestritt. In einer 1840 veröffentlichten Abhandlung  $\dagger$ ) präcisirte er die Frage bezüglich der

<sup>\*)</sup> Annalen der Pharmacie, Bb. XXXII, S. 72.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, Bb. XXXI, S. 13.

<sup>\*\*\*)</sup> Daselbst, &b. XXXI, S. 119, &b. XXXII, S. 72.

<sup>†)</sup> Comptes rendus, T. X, p. 149; Annal. b. Bharm., Bb. XXXIII., S. 259.

Anerkennung der Substitution und der babei möglichen Fort= dauer des chemischen Typus, bezüglich der Consequenzen, welche sich für die Beurtheilung bis dahin in Geltung gewesener Lehren Daß bas Substitutionsgesetz etwas Neues, nicht schon ergeben. aus dem vorher über die Gesetze, nach welchen die Elemente in Verbindungen eingehen, Bekannten einfach zu Folgernbes sei, legte er ba bar, und was ihm Charakteristisches zukomme. Alle Elemente einer organischen Verbindung seien substituirbar durch andere, und selbst für den Kohlenstoff wurde die Möglichkeit ber Substituirung behauptet. Für Verbindungen, welche in ber Beziehung zu einander stehen, daß die eine als aus der anderen durch Substitution hervorgegangen betrachtet werben könne, murbe jetzt eingehenber bie Zugehörigkeit zu bemselben Typus Die Bebeutung bes letteren Begriffes mehr noch hervor= zuheben, hatte jest namentlich Regnault noch einmal beigetragen, als Dieser 1839 seine Untersuchungen über bie Ginwirkung bes Chlors auf die von Chlormasserstoff gebildeten Aether bes Weingeists und bes Holzgeists und einige andere Aetherarten bekannt machte\*); aus einem Kohlenwasserstoffe C4H6 (ich gebrauche wiederum die Berzelius'ichen Zeichen) laffen fich, indem Gl, O, S an die Stelle von H substituirt gebacht werbe, verschiebene Aetherarten des Weingeists ableiten, in welchen wiederum we= niger ober mehr Wasserstoff burch Chlor substituirbar sei; allen diesen Verbindungen murbe bieselbe moleculare Zusammensetzung, dieselbe Moleculargruppirung zugesprochen, und unter bemselben Gesichtspunkte murben auch Verbindungen zusammengestellt, wie Aether C4H5O, Albehnb C4H4O2, masserfrei gebachte Essigsaure (14H 3O3, welche in ber Beziehung porschreitenben Gintretens von Sauerstoff an der Stelle von Wasserstoff stehen. Als dem= selben mechanischen ober molecularen Typus wie ber nämlichen natürlichen Familie zugehörig wurden nun von Dumas alle diejenigen Berbindungen betrachtet, die unter einander in der

<sup>\*)</sup> Ann. de chim. et de phys., 2. sér., T. LXXI, p. 353; Ann. d. Chem. u. Pharm., Bb. XXXIII, S. 310, Bb. XXXIV, S. 24.

Beziehung ber Substitution eines Elementes burch eine aquivalente Menge eines anderen stehen, auch wenn sie so verschiedene Eigenschaften besitzen, wie z. B. der Alkohol C4H6O2 im Ber= gleiche zu bem Essigsaurehnbrat C'H+O+ ober ber Chloressig= fanre C4Gl3HO4; als bemselben chemischen Typus wie ber nam= lichen Gattung zugehörig biejenigen Glieber einer solchen größeren Abtheilung, welche, wie z. B. die beiben lettgenannten Gauren, auch Uebereinstimmung bezüglich bes chemischen Charakters zeigen: biejenigen Körper, wie Dumas sich ausbrückte, welche bieselbe Anzahl von Aequivalenten auf dieselbe Weise verbunden ent= halten und mit benselben Grundeigenschaften begabt find. — Bezüglich ber Lehre von ben organischen Rabicalen wurde als zweifellos betrachtet, baß solche Atomgruppen wie bas Cyan, das Amid, das in der Oralsäure und das in der Benzoesäure angenommene Radical sich nach ber Art von Elementen verhalten, ebenso wie von Verbindungen ber unorganischen Chemie bas Rohlenoryb, die schweflige Säure, das Stickoryb und die Untersalpetersäure als in dieser Art sich verhaltend bekannt seien; aber die Existenz von Rabicalen als unveränderlichen Verbindungen sei von ber Typentheorie nicht anzuerkennen, son= bern für das Benzonl, für bas Methyl u. s. w. sei Ersetzung von Wasserstoff durch Chlor unter Beibehaltung des wesentlichen Charakters als möglich zuzugestehen. — Bestimmter noch als vorher sprach sich aber Dumas jest bagegen aus, baß Ber= zelius' electrochemische Betrachtungsweise als Richtschnur für bie Auffassung ber Constitution ber chemischen Verbindungen zu Dargelegt murbe von ihm, bag nach biefer Benehmen sei. trachtungsweise die Qualität ber Elemente dafür maßgebend sei, wie man sie — bas Chlor, ben Sauerstoff z. B. — als zum Aufbau demischer Berbinbungen mitwirkenb, als die Gigen. schaften berselben bebingenb anzusehen habe, mahrend bie in ber Untersuchung ber Substitutionsvorgänge neu gewonnene Ertenntniß bazu führe, nicht die Qualitat ber in eine Berbinbung eingehenben elementaren Atome sonbern bie Lagerung berfelben als Das anzusehen, auf mas die Eigenschaften ber Berbindungen

Hervorgehoben murbe jest, daß die electrochemische beruhen. Betrachtungsweise es nothwendig mache, jede Verbindung als eine binar geglieberte anzusehen, aber hervorgehoben wurde es, um baran ben Vorwurf zu knupfen, baß keine Ansicht geeigneter sei, die Fortschritte der organischen Chemie zu hemmen, als diese, während ber Substitutions= und Typentheorie die Befähigung, chemische Vorgänge zu beuten und vorauszusehen, in hohem Grabe zukomme und eine auf die lettere Theorie gegründete naturgemäße Classification ber organischen Verbindungen Der Auffassung ber kleinsten Theilchen aller Aussicht stehe. Verbindungen als binar geglieberter Systeme wurde jett die Annahme zusammengesetzter kleinster Theilchen, die ein in sich ohne solche Glieberung geschlossenes Ganze bilben: bie f. g. unitarische Betrachtungsweise gegenüber gestellt, und offen murbe ausgesprochen, daß nun zwei grundverschiebene Vorstellungen in der Chemie sich gegenüber stehen: die ältere, welche der Qua= lität, die neuere, welche der Zahl und der Anordnung der eine Berbindung zusammensependen Atome den hauptsächlichen Gin= fluß auf die Natur ber Verbindung zuschreibe.

Noch fand die neue Lehre gewichtigen Widerspruch. Liebig\*) verwahrte sich dagegen, daß er die Substitutionstheorie in solchem Umfang, wie Dumas es damals meinte, anerkenne; nur in speciellen und sehr beschränkten Fällen bleibe bei Substitutionen die Constitution der ursprünglichen Verbindung ungeändert. Daß in so allgemeiner Weise, wie Dies Dumas' Ankündigung zu entnehmen war, jedes Element einer Verbindung unter Beisdehaltung des Typus der letzteren durch ein anderes substituirdar sei, erschien als eine undewiesene Behauptung, und der Spott darüber, was nach der letzteren Alles möglich sei, blieb nicht aus \*\*). Der härtesten Kritik unterzog die neue Lehre Berzzelius in seinem Jahresbericht für 1839, namentlich in der Richtung, daß eine genügende Definition Dessen, was man unter

<sup>\*)</sup> Annalen der Chemie und Pharmacie, Bb. XXXIII, S. 301.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, S. 308.

demischem Typus, unter Grundeigenschaften ber Verbindungen zu verstehen habe, durch Dumas nicht gegeben sei und die An= führung einzelner willtürlich gewählter Beispiele bafür feinen Ersat gewähre, daß eben so wenig zu erseben sei, was unter gleichartiger Anordnung ber Atome eigentlich verstanden werbe und wie biese zu erseben sei, daß überhaupt die Substitutions: theorie eine sicherere Führung bei chemischen Betrachtungen, als die bisher herrschenben Lehren sie geboten hatten, teineswegs abzugeben vermöge. Was die im Anschluß an die Substitutions: theorie dargelegten Resultate neuerer Untersuchungen: so ber zu Malaguti's Arbeiten hinzugekommenen Regnault's über die Einwirkung des Chlors auf Aetherarten betraf, glaubte Berzelius sie in seinen Jahresberichten ben Chemikern nur feinen eigenen Ansichten entsprechend gebeutet - ohne alle Ruck sicht auf jene Theorie, beren Werthlosigkeit in jeder Beziehung sich herausstelle — vorlegen zu sollen.

Mit gleicher Sicherheit glaubte Berzelius in ben nächste folgenben Jahren seine, ber S. 612 ff. und 615 f. besprochenen Vorstellung entsprechenden Ansichten über die Constitution der weiter bekannt werbenden Substitutionsberivate als die mahr scheinlicheren betrachten zu konnen. Jene Borftellung gestaltete sich zu einer besonderen Lehre: ber von den gepaarten Berbinbungen. Als Faarung (accouplement) hatte Gerhardt 1839\*) eine gemisse Art ber Bereinigung organischer Substanzen mit unorganischen bezeichnet, bei welcher sich beibe innig zu einer Berbindung zusammenfügen, in ber bie carafteristischen Gigen= schaften ber beiben Substanzen nicht mehr erkennbar seien, bas Berbinbungsvermögen ber einen, einer unorganischen Gaure 3. B. aber noch erhalten sei; die andere in die Zusammensepung einer solchen gepaarten Verbindung eingehende Substanz von ihm als der Paarling (la copule) benannt worden. Bei ber Besprechung der bamals bekannt geworbenen s. g. Platin: basen: daß Ammoniak in ihnen das eigentliche basisch Wirksame

<sup>\*)</sup> Aunales de chim. et de phys., 2. sér., T. LXXII, p. 184.

sei, in seinem Jahresbericht für 1840 nahm Berzelius biese Runftausbrucke an, und er bezeichnete nun als gepaarte Sauren und Basen solche Vereinigungen einer Säure ober einer Base mit noch Anderem, dem Paarling, welche mit dem ursprünglichen Sättigungsvermögen ber Saure ober ber Base ohne Abscheibung bes Paarlings Salze zu bilben vermögen. An Stelle ber ber Substitutionstheorie entsprechenden Formeln, welche ganz em= pirische seien, gab Berzelius auf Grund bes über gepaarte Berbindungen Erkannten solche, welche er als rationelle be-Mehr wie einmal war er allerbings in ber Lage, selbst bemerken zu mussen, daß bie Beziehungen gewisser Ber= bindungen sehr einfach durch die ersteren Formeln ausgedrückt werben; aber das Ginfachste, fügte er bann bei, sei nicht immer das Richtige. — Auf bem einmal betretenen Wege mußte aber Bergelius, wollte er nicht zurückgeben, weiter pormarts schreiten, als Dies zuerst für ihn zu vermuthen gewesen mar.

Die Constitution ber bereits länger bekannten Substanzen hatte Berzelius bis jest immer noch ber früher von ihm aus= gebilbeten Rabicaltheorie gemäß betrachtet: in f. g. mafferfreien, aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff bestehenden Säuren bas burch die beiden ersten Elemente Gebilbete als Radical an= genommen, die Effigsaure z. B. als Acetylsaure (C4H3) O8 an= Die Substitutionsberivate solcher Substanzen sollten eine ganz abgeänberte Constitution haben, die Chloressigsäure mit einem Chlorkohlenstoff gepaarte Oralsaure, C2Gl3, C2O3 sein. Eine Aehnlichkeit ber Eigenschaften, bes Verhaltens ber beiben genannten Gauren, welche wirklich auf Analogie ber Constitution berselben schließen lasse, mar von Berzelins nicht zugegeben, auch nicht nachbem Dumas als solche Aehnlichkeit bes Ber= haltens ausweisend hervorgehoben hatte, daß unter denselben Umständen, unter welchen die Chloressigsaure Chloroform C2HCl3 als Bersetzungsproduct giebt, die Gssigsaure bas bem Chloroform analog zusammengesette Sumpigas C2H4 entstehen läßt; Ber= zelius rügte eine solche Vergleichung, welcher zu Liebe ohne sonstigen Grund bas burch CH2 auszudrückenbe Atomgewicht stitution der Essigsäure und der Chloressigsäure wurde von Berzelius erst als annehmbar betrachtet, nachdem Melseus 1842 die Möglichkeit der Rückverwandlung der letzteren in die erstere kennen gelehrt hatte. Und jetzt glaubte Berzelius nicht, daß die Chloressigsäure in der Art constituirt sei, wie er Dies früher und so bestimmt für die Essigsäure angenommen hatte, sondern seine Ansicht über die Constitution der Essigsäure paßte sich nun der später von ihm für die Chloressigsäure aufzgestellten an\*): die Essigsäure möge als C2443, C2O3 zu bestrachten und wie die Chloressigsäure eine gepaarte Tralsäure sein, nur C2413 als Paarling an der Stelle von C2Gl3 in dem Chlorderivat enthalten.

Damit war die Zeit gekommen, wo der Widerstand Berzelius' gegen die Substitutionstheorie factisch erlahmte: in dem Zugeständnisse der Substitution innerhalb des angenommenen Paarlings bei Berbindungen, die als analoge anerkannt wurden, und ungeachtet der Vertheidigung der Ansicht, daß der chemische Charafter der gepaarten Verbindungen wesentlich durch den in ihnen enthaltenen wirksamen Bestandtheil bedingt sei und die Busammensetzung bes Paarlings bafür weniger in Betracht komme. Die Theorie der gepaarten Verbindungen konnte jetzt nicht mehr als ein Bollwerk gegen die Substitutionstheorie angesehen werden, auch nicht bei der für die erstere dadurch erhöhten Bedeutung. daß wichtige Untersuchungen, wie die durch Kolbe von 1843 an ausgeführten über die Einwirkung des Chlors auf Schwefelkohlenstoff und über sich anschließende Gegenstände, ganz ihr entsprechend gedeutet dargelegt und daß Verbindungen kennen gelehrt wurden, deren snuthetische Bildungsweise mit großer Sicherheit darauf schließen lasse, daß und wie sie als gepaart constituirt anzuschen seien. Wenn die von Berzelius als möglich hingestellte Ansicht, daß die Essigsäure eine mit Methyl gepaarte Oraljaure und in jolder Weise als der Chloressigsaure

<sup>\*)</sup> Lehrbuch der Chemie, 5. Aufl, Bd. I (1843), S. 460, 709.

valog constituirt aufzufassen sei, jetz als wahrscheinlich ge= macht, dann selbst als bewiesen betrachtet wurde, so wurde bamit auch ausbrücklich ober stillschweigend die Vertretbarkeit des Wasser= noffs in einer Verbindung — wenn auch nur in dem Paarling berselben — burch Chlor unter Fortbauer bes chemischen Berhaltens und analoger Constitution zugegeben. Berzelius mar allerdings bis zulett, ausbrücklich noch in seinem Jahresbericht für 1845 ber Meinung, die von ihm da noch einmal als unter den irre führenden und besonnenere Erkenntniß hindernden Lehren voranstehend genannte Substitutions= und Typentheorie werbe ber Betrachtungsweise gegenüber nicht Stand halten, daß man bei der Vergleichung der Constitution organischer Verbindungen mit der für unorganische sicherer erkannten und bei der Annahme zusammengesetter Radicale beharre, zugleich aber auch ber, in vorher nicht zu ersehender Ausbehnung statthabenden Eristenz gepaarter Verbindungen Rechnung trage. Größer und größer wurde die Zahl solcher Verbindungen, welche als gepaarte zu beuten maren, wenn für sie bie Auffassungen ber Substitutionstheorie nicht geradezu aboptirt werden sollten. Ueber mehr und mehr Classen organischer Verbindungen erstreckten sich Untersuchungen, aus welchen die Ersetharkeit des Wasserstoffs durch Chlor u. A. unter Fortbauer bes chemischen Charakters hervor= ging; während vorher Dies — ich habe im Vorhergehenden einiger der wichtigsten bezüglichen Arbeiten erwähnt und barf Vollständigkeit der Angaben hier nicht anstreben — namentlich für indifferente Körper, für Säuren und die von diesen gebil= beten Aether nachgewiesen war, fand sich Dasselbe von 1845 an auch für Basen: zuerst burch A. W. Hofmann's Ertenntniß von Substitutionsberivaten des Anilins, welcher die von solchen Derivaten bes Cinchonins burch Laurent rasch folgte. nicht nur für solche neu entbeckte Verbindungen - für bie lett= genannten als gepaarte Verbindungen bes Ammoniaks - son= bern auch für länger bekannte in zunehmenbem Umfang erschien die Auffassung berselben als gepaarter nothwendig; daß die Essigsaure als eine gepaarte Verbindung erkannt sei, so sprach Ropp, Entwidelung ber Chemie. 40

Berzelius selbst aus, lasse vermuthen, die meisten vegetabilischen Säuren seien gepaarte, wenn man auch noch nicht wisse, was in ihnen Paarling, was Anderes, was in diesem das Rabical sei.

Un ber Annahme ber Griftenz zusammengesetzter Rabicale wurde da noch festgehalten, und biese Annahme hatte durch Bunfen's, 1837 begonnene Untersuchungen über bie f. g. Kakobylverbindungen, burch die 1840 bewirkte Isolirung bes Rakobyls eine Stute gewonnen, wie früher für sie noch keine gegeben gewesen mar. Gine große Reihe von Substanzen murbe ba erforscht, welche ein gemeinsames Glieb, die Atomgruppe C4H12As2 (C=6, H=0,5, As=37,5 für O=8) enthalten; ver= schiebene Orybationsstufen und Verbindungen mit Schwefel und mit Chlor, Selen=, Brom=, Job=, Fluor= und Cyanverbindungen bieser merkwürdigen Atomgruppe wurden ba bekannt, welche sich gang so wie sonst ein ungerlegbarer Körper verhält; baß biefer mit allen Gigenschaften eines Metalles begabte zusammengesette Körper nicht etwa bloß eine hypothetische Fiction sei, sonbern in ber Wirklichkeit existire und sich in ber That in isolirter Ge= stalt burch die Art seiner Verwandtschaft den Metallen anreihe\*), zeigte Bunsen; und wohl hatte er Grund, ba hervorzuheben, baß, wenn burch diesen Umstand die Theorie der organischen Rabicale — wenigstens so weit sie diese Körperclasse betreffe zu einer unbestreitbaren Thatsache werbe, andererseits die Rakobylreihe selbst baburch eine theoretische Bebeutung erlange, bie zu bem sorgfältigsten Studium ihrer Berbindungen aufforbere. Als ben handgreiflichsten Beweis für die Richtigkeit ber Anficht, baß bie organische Verbindungsweise auf ber Vereinigung zu= sammengesetzter Rabicale mit electronegativen einfachen Körpern beruhe, beurtheilte auch Berzelius schon 1840 die Resultate bieser Untersuchungen; als ben Grundpfeiler für die Lehre von ben zusammengesetzten Rabicalen abgebend bezeichnete er sie 1844-Aber bie Klarheit, mit welcher sich gemäß ber Rabicaltheorie die

<sup>\*)</sup> Ann. d. Chem. u. Pharm., 8b. XLII, S. 14.

Beziehungen dieser Verbindungen barlegen ließen, die Ginfachheit und Uebersichtlichkeit, welche ber Deutung ber Constitution früher bekannter Verbindungen auf Grund der Annahme zusammen= gesetzter Radicale in ihnen um die Mitte des vierten Decenniums unseres Jahrhunderts so viel Werth gegeben hatte, fand sich keineswegs im Allgemeinen in ben Formulirungen wieber, burch welche Berzelius in ber jest von uns zu betrachtenben Zeit die rationelle Constitution der organischen Verbindungen zudrücken versuchte. Gine Unzahl hypothetischer Radicale murde jest neu angenommen, aber die Annahme von keinem derselben leistete mehr Das, was z. B. die des Acetyls bezüglich ber Bergleichung unorganischer und organischer Verbindungen und zur Aneinanberreihung verschiedener Verbindungen der letzteren Art seiner Zeit geleistet hatte: bes Acetyls, welches jest nicht einmal mehr als in ber Essigsäure existirend augenommen wurde. - Stets verwickelter murben bie Formeln, welche Berzelius den Verbindungen als rationelle beilegte, und dabei äußerte er sich boch nit zunehmender Sicherheit darüber, daß in diesen Formeln Richtiges ausgebrückt, daß das Princip, auf welches hin sie construirt seien, das richtige sei. Wie bewahrheitete sich jest an ihm, was er lange vorher (vgl. S. 314) über ben Einfluß der Gewohnheit bezüglich theoretischer Ansichten ausgesprochen hatte; wie contrastirte mit der Vorsicht, mit welcher er seine electrochemische Theorie aufgestellt hatte (vgl. S. 513), jest die Zuversichtlichkeit in der Anwendung berselben; wie mit seinen früheren Erinnerungen bezüglich ber näheren Bestandtheile selbst einfacherer Verbindungen (vgl. S. 569 f. und 589 ff.) die Sicherheit, mit welcher er jetzt auch für complicirtere solche Bestandtheile angeben zu können glaubte; wie enblich mehr und mehr hervor= tretend die Auffassung solcher Bestandtheile als in den Berbind= ungen abgeschlossen existirender damit, daß er selbst früher (vgl. S. 590; so auch noch in seinem Jahresbericht für 1834) die zu dem Atom einer Verbindung vereinigten elementaren Atome als alle unter sich zu Ginem Ganzen zusammenhängenb, bie s. g. rationellen Formeln nur als für bestimmte Zersetzungen Ausbruck

abgebend und gerade deßhalb auch die Annahme verschiedener rationeller Formeln als in diesem Sinne zulässig betrachtet hatte. Für Vorstellungen, bezüglich derer er früher solche Verwahrungen für nöthig befunden hatte, sprach sich Verzelius rückhaltloser und mit zunehmender Bestimmtheit aus, in dem Waße, als jenen Widerspruch entgegengesetzt wurde und dieser Einsluß gewann.

Wiberspruch gegen bas System ber Chemie, welches Berzelius repräsentirte, war aber jest im vollsten Maße vor-Wankend geworben, nicht mehr haltbar waren nicht etwa nur die Ansichten, welche in der organischen Chemie vorber gegolten hatten, sondern durchweg, auch in der unorganischen Chemie waren altere, bisher noch beibehaltene Lehren, wie bie über die Constitution ber s. g. Sauerstoffsaurenhybrate, ber sanerstoffhaltigen Salze, über die Verbindungsverhältnisse ber verschiebenen Sauren, so in Zweifel gezogen, wie wir Dies in bem Vorausgehenben betrachtet haben. Dumas hatte Recht gehabt, als er 1840 (vgl. S. 619) bavon sprach, daß ber alteren Auffassung ber chemischen Berbindungen jest eine grundverschiedene gegenüber getreten sei: ber älteren Lehre, nach welcher fur bie Verbindungen die Qualität ber barin enthaltenen Atome als bas Wesentliche in Betracht komme und burchweg binare Zusammenfügung aus näheren Bestandtheilen anzunehmen sei, bie neuere, nach welcher bie Bahl und die Anordnung ber eine Berbindung zusammensetzenben Atome bas die Gigenschaften berselben Bedingenbe und eine Verbindung nicht etwas binar Gegliebertes sondern Gin Ganzes sei. Rleiner murbe bie Bahl ber Anbanger, größer bie ber Wegner bes bisher herrschenben Systemes. Liebig, welcher gegenüber ben hergebrachten Lehren über bie Gauren und bie Salze andere Vorstellungen vertreten und die Autorität ber ersteren erschüttert hatte, erklärte sich 1845\*) für die neue Auffassung; was A. W. Hofmann bamals gefunden hatte: bie Hervorbringung olor= und bromhaltiger organischer Basen

<sup>\*)</sup> Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. LIII, E. 1.

schien ihm ben befinitiven Beweis bafür abzugeben, bag ber demische Charakter einer Verbindung keineswegs, wie Dies die electrochemische Theorie voraussetze, von der Natur der darin enthaltenen Elemente, sonbern lediglich von der Lagerungsweise berselben bedingt sei. Solche Ansichten theilten bald Biele. Aber Wenige nur versuchten, bie jest gewonnene Erkenntniß ber Darlegung bes ganzen Gebietes ber Chemie zu Grunde zu legen: jener Erkenntniß gemäß allem Dem Ausbruck zu geben, für bessen Angabe in Formeln und Benennungen die Meisten sich noch ber früheren Schreib= und Sprachweise, wenn auch nur als etwas conventionell Beibehaltenen, bebienten, die Consequenzen aus jener Erkenntniß nach allen Richtungen aber namentlich auch nach der hin in Anwendung zu bringen, daß unrichtige Borftellungen über bie Zusammenfügung ber hemischen Berbindungen, über die bis bahin angenommenen naheren Bestand= theile derselben beseitigt und nicht weiter verbreitet werden.

A. Laurent (1807—1853) und C. Gerhardt (1816— 1856) — zwei Forscher, beren Namen in ber Geschichte ber Chemie immer vereint bleiben werben — waren es, welche Dies zu bewirken suchten und mit unerschütterlicher Ausbauer nach biesem Ziele hinstrebten: Laurent, ber schon 1836 (vgl. S. 610) ben bisherigen Vorstellungen wiberstreitende Ansichten über die Constitution und die Classification ber organischen Verbindungen ausgesprochen hatte und welchen bann bie Ausbildung biefer Ansichten unter Bekampfung der alteren Lehre stetig beschäftigte, und Gerharbt, welcher namentlich in der letteren Richtung mit Laurent und bafür thätig war, bag die Deutung demischer Vorgänge frei von Fictionen bleibe, lettere nicht so wie that= sächlich Erkanntes aufgefaßt und vorgebracht werben. hervorragenden Antheil an der Ueberführung des chemischen Spstemes in den jetigen Zustand besselben haben jene beiben Manner, beren Wirksamkeit mahrend weitaus ber größten Zeit berselben so wenig Anerkennung fand; war es boch nur Ger= hardt, nach Laurent's Tobe, gegönnt, eben noch zu seben, daß bie von ihnen vertretene Richtung zu allgemeinerer Geltung

Beibe haben in einer großen Zahl wichtiger Untersuchungen bas Material vermehrt, über welches die Chemie gebietet unb bas für die Begründung theoretischer Ausichten von Wichtigkeit ist; mit großer Begabung fur bie Erfassung von Thatsachen unter allgemeineren Gesichtspunkten maren Beibe ausgestattet: Laurent babei eber geneigt, in einer Hypothese und in Folgerungen aus berselben über Das hinauszugehen, zu mas bas thatsachlich Festgestellte berechtigen mochte, Gerhardt mehr an Dieses sich haltend, aber babei befähigt, es mit besonderer lleber= sichtlichkeit und die Beziehungen zwischen einzelnen Thatsachen mit großer Klarheit barzulegen. Borzugsweise um bes Busammenhanges mit theoretischen Ansichten, um ber Prüfung und Bestätigung solcher Unsichten willen gewährten ihnen bie burch Versuche erlangten Resultate Interesse; hart beurtheilt, wo ihre Angaben über Thatsächliches beaustandet ober später berichtigt wurben, fanden sie für ihre Leistungen auch ba wenig Buftimmung, wo Dies nicht ber Fall war. Bei bem Bewußtsein, bag ste in der Auffassung allgemeinerer Beziehungen zwischen den verschiedenen Körpern und bamit vieler Ginzelheiten ihren Beitgenoffen voraus feien - und sie maren es -, murben fie burch bie Zurückweisung ihrer Ansichten als unwissenschaftlicher, ver= morrener und verwirrender Borftellungen, burch die Anzweifel= ung vieler ihrer Behauptungen, die allerdings theilweise mehr auf theoretische Erwägungen gestütt als experimental in genügend erscheinender Weise glaublich gemacht waren, verbittert. Der herausforbernbe Ton, mit welchem sie bann bas von ihnen als besser erkannt Betrachtete Dem, mas Anbere noch als begrundet ober zulässig ausahen, gegenüberstellten, verlette und trug bazu bei, daß ihnen eine Beurtheilung zu Theil wurde, an welche zurückzubenken peinlich ist; rücksichtslos behanbelt gingen sie rucfichtslos vor in bem Streite wiber die Vertreter und An: hänger der bis bahin herrschenben Lehren und bie Beibehaltung älterer Vorstellungen, von welchen ihre eigenen Auffassungen mehr und mehr divergirten: in ber Weise, baß bei Laurent und Gerhardt ebensolche Betrachtungen über die Constitution

ber Verbindungen, wie sie schon früher als die richtigen vor= gebracht gewesen waren, immer mehr hervor=, bei ihren Gegnern immer mehr zurücktraten.

Denn jene älteren Vorstellungen hatten doch auch Laurent und Gerharbt zuerst minbestens in Beziehung auf viele Punkte getheilt und an jene sich anschließend hatten auch sie bie frühesten Resultate ihrer Forschungen bargelegt; allmälig kamen sie in größeren Gegensatz zu benselben und zu ber s. g. unitarischen Was sie ba zur Anerkennung zu bringen Betrachtungsweise. suchten: eine auch mehr als zwei Elemente enthaltende Ver= bindung sei Ein zusammenhängendes Ganze und nicht so aus, in ihr abgeschlossen eriftirenben näheren Bestandtheilen zusammen= gefügt, wie Dies nach ber bisher herrschenden Ausbrucksweise ber und aus einzelnen Bilbungs = ober Zerset= Fall sein sollte, ungsweisen lasse sich nicht barauf schließen, bag und welche nähere Bestandtheile in einer Verbindung enthalten seien, gerabe Das war wieberholt schon von Solchen hervorgehoben worden, bie an ber Ausbildung jener Vorstellungen vorzugs= weisen Antheil genommen hatten und sie jest noch vertraten. Daran, wie sich Berzelius hierüber wieberholt, nicht bloß früher bezüglich ber organischen Verbindungen (vgl. S. 533) sondern auch später und ganz allgemein geäußert hatte, habe ich S. 625 noch einmal erinnert, baran, wie Liebig 1834 und 1838, S. 572 und 597. Dem entsprach allerbings oft nicht die Art, wie über die Zusammensetzung gewisser Verbindungen aus näheren Bestandtheilen biscutirt, und bie Bestimmtheit, mit welcher von der Eristenz der letzteren in den ersteren gesprochen wurde, und namentlich bei Berzelius trat mährend bes Streites mit den Neuerern mehr und mehr Verwechselung, wie man ben ålteren Vorstellungen gemäß bie Zusammensetzung gewisser Rörper benken konne, bamit, wie biese Körper wirklich constituirt seien, Der Wiberspruch gegen die bisherigen Vorstellungen hervor. als Hülfsmittel, das Verhalten und die Beziehungen der ver= schiebenen Körper zu beuten, ging allerbings balb auch bahin, daß man selbst nicht in diesem Sinne in Verbindungen solche

nähere Bestandtheile annehmen burfe, beren Vorhandensein in ihnen nicht erweisbar sei, die für sich nicht bargestellt und die nach ber ihren Atomen beigelegten Zusammensetzung nicht eristenz= fähig seien. Es war im Hinblicke barauf, wie viele solche Be= standtheile: wie viele s. g. wasserfreie Säuren, Rabicale und andere hypothetische Körper für die Angabe ber Zusammensetzung ber Berbinbungen in Gebrauch genommen, für bie Erläuterung ber chemischen Vorgänge benutt waren, daß Laurent von 1845 an öfters es aussprechen zu burfen glaubte, die Chemie sei zu ber Lehre von den Körpern geworden, welche nicht eristiren; es war im Hinblicke barauf, wie willkurlich bie Anhänger ber älteren Lehren in ber Annahme von Atomgruppen als Rabicalen seien, baß er bann ben gegen bie Substitutionstheorie ergossenen Spott (S. 619) mit ber Ankundigung ber Entbeckung einer als Eurhnzen benannten Atomgruppe vergalt, welche als ein Rabical zu betrachten und die doch nur Wasserstoffhyperoryd sei.

Der Versuch, eine andere Betrachtungsweise für bie Zusammensetzung der Verbindungen zu Anerkennung zu bringen, Bon Denen, welche bie Nothwendigkeit glückte nicht sofort. eines solchen Versuches einsahen, murbe bie Ausführung besselben auch nicht in übereinstimmenber Weise aufgefaßt; war schon vorher die Ueberzeugung ber verschiedenen Chemiker, wie man ber Zusammensetzung ber Verbindungen am Besten Ausbruck gebe, nicht übereinstimmend gewesen, so nahm nun noch bie Un= gleichartigkeit ber Ansichten, bie Mannigfaltigkeit ber Meinungen mährend längerer Zeit zu, bis über bie Mitte unseres Jahr= hunderts hinaus, wo die bisherige Zersplitterung einer langsam vorschreitenben Verständigung, einer Ausgleichung bis babin sich entgegenstehenber Ibeen zu weichen begann. Dazu trug wesent= lich auch die Erkenntniß neuer Classen von Verbindungen bei, und richtigere Auffassung ber Beziehungen zwischen verschiebenen Substanzen auf Grund weiter gehender Experimentaluntersuch: Aber auch mahrend ber Zeit, für welche bas Auftommen allgemeinerer Lehren in bem Borbergebenben hauptsächlich be= sprochen murbe, mar eine große Bahl michtiger Beobachtungsresultate gewonnen, waren bebeutenbere Experimentaluntersuchungen ausgeführt worden, beren einige in näherem Zusammens hange mit der Begründung, mit der Unterstützung solcher Lehren standen, während andere ebenwohl zu erheblichster Erweiterung bes chemischen Wissens beitrugen, ohne zunächst in die Discussion von Fragen hineinzugreisen, die das chemische System im Ganzen betrasen. Nur einzelne Untersuchungen der ersteren Art konnten im Vorhergehenden, können später bei der Darlegung der Entwickelung allgemeinerer Ansichten besprochen werden; wenigstens an einige andere Arbeiten, an andere wichtige Fortschritte der Chemie dis zu 1858 etwa will ich kurz erinnern, bevor ich barüber berichte, wie nach der Bestreitung der älteren Lehren um 1840 die Grundlagen für die jetzt geltenden Betrachtungsweisen gewonnen wurden.

## Erinnerung an einige wichtigere Fortschritte der Chemie bis um 1858.

Bei ber Darlegung, wie bezüglich ber Zusammensetzung ber Körper allgemeiner Gültiges erkannt murbe, wie umfaffenbere neue Ansichten aufkamen und wie lange ihr Ginfluß sich geltenb machte, konnte verhältnismäßig nur weniger unter ben vielen Untersuchungen gebacht werben, welche für bas Vorschreiten ber Chemie von besonderer Bebentung gemesen find. Vervollständigende Angaben zu bringen habe ich bereits mehrmals versucht: so S. 300 ff. für die Zeit seit Lavoisier bis um 1810, so S. 439 ff. unter Beschräntung auf Untersuchungen über Gegen= stänbe, die ber unorganischen Chemie angehören, fur die Zeit Noch einmal versuche ich es, wenigstens von 1810 bis 1840. einigermaßen die Luden auszufüllen, welche fur die Berichterstattung bis zu bem letteren Zeitpunkte noch geblieben sind, und zugleich, soweit es hier zulässig ist, zusammenzustellen, was bem nachfolgenben Abschnitte zur Erganzung gereichen mag, in welchem ich die Ausbildung allgemeinerer Lehren bis um 1858 besprechen werbe. Aber in bem Mage, als wir ber Gegenwart naber tommen, stellen sich immer größere Schwierigfeiten Dem entgegen, daß ein solcher Versuch in irgend genügender Beise gelinge: die stets machsende Zahl von Arbeiten, die als wichtige zu betrachten sind, die Unmöglichkeit, sie alle hier namhaft zu machen, die Unsicherheit, welche auswählen und wo die Grenze für die hier namhaft zu machenden ziehen. Noch ungleichmäßiger und unbefriedigender, als die früher gegebenen ähnlichen Ueber= sichten, wird die jett zu bietende ausfallen; ganz abgesehen da= von, daß ich auch für sie über jene Zeit, 1858 etwa, nicht hin= ausgehe und Angaben über spätere wichtige Arbeiten und die Namen Derer, welche sie ausführten, fehlen.

Vieles, mas die Molecular-Constitution ber Körper im Allgemeinen betrifft, hatte ich in dem Abschnitt über die Ausbildung der atomistischen Theorie bis gegen 1840 (S. 343 bis 438) zu besprechen: namentlich auch die von Avogabro 1811 und bann von Ampere aufgestellte Lehre, baß zweierlei Arten kleinster Theilchen: physikalisch kleinster und chemisch kleinste zu unterscheiben seien. Diese Lehre fand lange nur bei wenigen Chemikern Zustimmung; bag Dumas 1827 und gegen 1837 (vgl. S. 424 f. unb 437) ihr zuneigte, Gaubin 1832, Persoz 1835 für ihre Speculationen von ihr ausgingen, brachte sie noch nicht zu allgemeinerer Anerkennung. Darüber, wie die Unterscheidung der Molecule und ber Atome in der Chemie festeren Fuß gewann, habe ich in bem folgenden Abschnitte zu berichten, und da wird sich zeigen, daß sie hier weniger zu Geltung tam auf Grund ber früheren allgemeineren Betracht= ungen über bie gasförmigen Körper, sondern wesentlich burch bie genauere Untersuchung, welche relative Gewichte gewisser Körper einerseits nach ber Entstehung und ben Eigenschaften ber letteren ben kleinsten Theilchen berselben für ben freien Bustand, welche Gewichte andererseits den in die Zusammensetzung solcher Theilchen sie enthaltenber Substanzen eingehenben Theil= den jener Körper beizulegen seien: als etwas für bestimmte einzelne Korper unabweisbar sich Ergebenbes, beffen Berallge= allerbings mit schon vorher Behaupteten überein= An die Erkenntniß, daß auch die Molecule unzerleg= stimmte. barer Rörper als aus Atomen zusammengefügt anzusehen seien, knupften sich bann auch Anwendungen berselben zur Erklarung bes besonderen Verhaltens solcher Körper in dem f. g. Entsteh= ungszustand und des Freiwerbens unter gewissen Umständen;

namentlich an die in letzterem Betreffe von Brobie 1850 veröffentlichten Anschauungen ist hier zu erinnern.

Wie man mit der Existenz chemisch verschiedener Körper von gleicher Elementarzusammensetzung bekannt wurde, habe ich S. 554 ff. besprochen; wie bamit, daß die kleinsten Theilchen bes nämlichen Körpers sich zu wesentlich verschiebenen Arystallformen aneinander lagern können, auch bereits (S. 398 ff. und 415 f.). Der Lehre vom Dimorphismus fügte dann die vom Amorphis= mus J. N. Fuchs hinzu, ber von 1833 an es zu Beachtung brachte, welche Verschiebenheit ber Gigenschaften bei gleicher Busammensetzung dem Krystallisirt= ober s. g. Gestaltlossein starrer Berzelius' Auffassung, bag icon Rörper entsprechen kann. ben kleinsten Theilchen eines unzerlegbaren Körpers in f. g. allotropischen Zuständen bes letteren ungleiche Gigenschaften zukommen, leitete ihn von 1840 an zu ber Entwickelung ber Ansicht, diese Ungleichheit könne auch noch nach ber Vereinigung mit Anderem fortbauern und bie Berschiedenheit quantitativ gleich zusammengesetzter Verbindungen barauf beruhen, daß sie bas nämliche Element in verschiebenen Mobificationen enthalten.

Nach ber Entbedung bes Jomorphismus (S. 409 ff.) war auch für künstlich barzustellende Körper bie Feststellung der Krystallform wegen ber Beziehungen zwischen ber letteren und ber Zusammensetzung von erhöhter Wichtigkeit. Mitscherlich's Arbeiten in dieser Richtung, die von 1819 an so Bedeutendes ergaben, schlossen sich balb, von 1823 an, die burch S. J. Broote und burch Haibinger, von 1826 an die durch G. Rose für solche Körper ausgeführten Bestimmungen an; aus ber stets wachsenden Zahl Solcher, die in ersprießlichster Beise sich nachber mit berartigen Bestimmungen beschäftigten, tann ich bier nur Wenige nennen, welche burch bie Deutung ber babei erhaltenen Resultate zur Beantwortung wichtiger demischer Fragen beigetragen und die mit ber Sicherheit ber krystallographischen bie ber demischen Untersuchung zu vereinigen gewußt haben: Pafteur, beifen noch einmal (S. 641 f.) zu erwähnenbe Forfchungen 1848 begannen, Marignac, ber von 1848, Rammels:

berg, welcher von 1852 an so Vieles in dieser Abtheilung unseres Wissens geleistet hat. — Es mehrte sich auch das bezüglich der künstlichen Hervordringung krystallisirter Substanzen Bekannte; der, die 1827 zurückgehenden Versuche A. E. Becquerel's, durch sehr langsame, namentlich durch sehr schwache electrische Ströme eingeleitete Ansscheidung sonst schwierig krystallisirt darzustellende Substanzen in diesem Zustande zu erhalten, ist hier zu gedenken, und unter den vielen späteren, vorzugsweise auch in der Absicht der künstlichen Nachbildung krystallisirter Wineralien unternommenen sei hier nur an die durch Ebelmen von 1847, durch Senarmont und durch Daubrée von 1849 an ausgeführten erinnert.

Bährend für eine schwer zu übersehende Anzahl von Ber= bindungen bie Zusammensetzungsverhältnisse und die sie aus= bruckenben Formeln erforscht und bezüglich ber Annahme näherer Bestandtheile die bereits besprochenen ober noch zu besprechende Ansichten aufgestellt und biscutirt wurden, suchte man sich auch darüber klarer zu werden, unter welchen Umständen und unter bem Ginflusse welcher Kräfte bie Bilbung und bie Zersetung von Verbindungen vor sich gehe; Mitscherlich 1834 und Berzelius 1835 unterschieben die Contactwirkung ober kata= lytische Kraft als eine eigenthümliche, und Liebig fügte 1839 Dem, was in jener Beziehung zu beachten sei, die Wirkung durch Mittheilung ber chemischen Thätigkeit hinzu. — Ob Ber= thollet's Lehre über die Bilbung und Zersetzung von Ber= bindungen, namentlich von Salzen (vgl. S. 229) etwas Richtiges enthalte, war der Gegenstand zahlreicher Untersuchungen, unter benen ich hier nur ber burch Glabstone von 1854 an ausge= führten gebenken kann; näheres Gingehen hierauf, auf bie so u. A. von Bunsen 1853 — nach anderen Richtungen bezüglich ber Verwandtschaftswirkungen gefundenen Resultate muß ich mir bier versagen.

Neben den nach bestimmten Proportionen zusammengesetzten Berbindungen blieben die nach stetig wechselnden Verhältnissen sich bildenden nicht vernachlässigt. Die Löslichkeit vieler Salze

in Wasser bei verschiebenen Temperaturen lehrte Gay-Lussac 1819 genauer kennen, und 1839, daß der Uebergang eines Körpers aus dem starren Zustand in den stüssigen an sich die Löselichkeit nicht abändert. Dem vorher bereits über s. g. überssättigte Lösungen bekannt Gewordenen wurde erheblichste Ersweiterung und neues Interesse durch Loewel's 1850 begonnene Untersuchungen. — Was in Betress der Gasabsorption durch W. Henry und durch Dalton schon 1803 in der Ausstellung der nach diesen Forschern benannten Gesetze behauptet worden war, erhielt seine Begründung 1855 durch Bunsen's genauere Untersuchung, welche zusammen mit den an sie sich anschließenden Arbeiten das Fundament unseres auf diesen Gegenstand bezügslichen Wissens abgab.

Für solche Befestigung und Erweiterung bes demischen Wissens waren auch die innerhalb bes Gebietes ber Physit gemachten Fortschritte von erheblichem Belang. Doch auf wie wenige, für die der Chemie unmittelbar folgenreichste von diesen kann ich hier hindeuten; nicht einmal auf Ginzelheiten, welche. bie Prüfung bes Mariotte'schen Gesetzes, bie Berichtigung bes Ausbehnungscoöfficienten gasförmiger Körper betreffen, barf ich hier eingehen, noch bie verschiedenen Arbeiten über bie Berbicht= ung von Gasen aufzählen (an die Farabay's wurde E. 434 erinnert; die Rohlensaure stellte in größerer Menge verfluffigt und im starren Zustande Thilorier 1834 bar). muß ich bavon abstehen, zu besprechen, wie die s. g. mechanische Theorie ber Barme zur Geltung tam, bie seitbem auch fur bie theoretische Chemie so viel Wichtigkeit zu beanspruchen bat. vollständig können auch nur die Angaben über genauere Bestimmung bes specif. Gewichtes von Gasen sein, wenn ich, ber baraus für die Chemie hervorgegangenen Resultate wegen, ber Arbeiten von Arago und Biot (1806), von Berzelius und Dulong (1820), von Dumas und Boussingault (1841) und namentlich ber von Regnault (1845) gebenke. Die Geschmäßigkeit, welche bas specif. Gewicht von Gasen mit ber Diffusion berselben verknüpft, wurde burch Graham 1831 entsbeckt, 1833 in weiteren Kreisen bekannt; gleich hier mag Erswähnung sinden, daß berselbe Forscher der Untersuchung der Bewegung der Molecüle gassörmiger Substanzen nachher auch die der Molecüle tropsbarsstüssiger hinzusügte: in seinen von 1850 an veröffentlichten Arbeiten über die Diffussion von Flüssigkeiten, deren Resultate sich an die bezüglich der (durch Dustrochet 1827 so benannten) Endosmose erwordenen anschlossen (die weiter ausgebildeten dialytischen Versahren für die Scheidung flüssiger und gassörmiger Körper lehrte Graham erst nach der Zeit kennen, über welche ich hier berichte).

In ben verschiedensten Theilen der Chemie bedingte das Eingreifen physikalischer Forschungen Fortschritte, und vergalt sich Dieses für die Physik mit Bereicherung ber ihr zugehörigen Renntnisse. — Wie wichtig sind die Untersuchungen über die Barmewirkungen bei demischen Vorgangen geworben, die über bas Bereich früher gewonnener Resultate hinaus und biese an Senauigkeit übertreffend ausgeführt wurden; so durch Dulong (vor 1838), burch Deg (von 1839), burch Unbrews (von 1841), durch Favre und Silbermann (von 1844 an; mit. den so lange in Geltung gebliebenen Zahlen murben die letteren Untersuchungen 1852 und 1853 zu einem gewissen Abschlusse gebracht), um aus der größeren Anzahl der an hierher ein= ichlagenben Arbeiten Betheiligten (auch J. Thomsen's Beschäftigung mit biesem Gegenstanbe begann schon 1853) nur Einige zu nennen; und wie schwer wird es, babei nicht auch Solcher zu gebenken, welche fur die Ermittelung ber bei Aen= berungen bes physikalischen Zustandes statthabenden Wärme= wirkungen thatig waren.

Zu Dulong und Petit's bereits S. 394 f. besprochener Erkenntniß (1819) eines Zusammenhanges zwischen ben specif. Wärmen chemischer Elemente für ben starren Zustand und ben Atomgewichten ber letzteren kam 1831 Neumanu's Entbeckung eines eben solchen Zusammenhanges zwischen ben spec. Wärmen und ben s. g. stöchiometrischen Quantitäten bei chemisch ähnlich

zusammengesetzten starren Verbindungen; wie nahe es mir auch liegt, eine vollständigere Aufzählung Derjenigen zu geben, die an der Erforschung der Beziehungen zwischen der spec. Wärme und der chemischen Zusammensetzung starrer Substanzen gearbeitet haben, darf ich doch hier nur die Leistungen Regnault's (von 1840 an; ich habe später noch einmal auf sie Bezug zu nehmens hervorheben.

Von den Ermittelungen der Ausdehnung starrer und tropfs bar-slüssiger Körper gewannen vorzugsweise die für die lesteren an Umfang und an Genauigkeit durch die Arbeiten Mehrerer, durunter J. Pierre's (von 1845 an). Die Resultate dersartiger Bestimmungen kamen in Anwendung für die Bersuche, Beziehungen zwischen der Raumerfüllung der durch die chemischen Formeln ausgedrückten Gewichte und der Zusammensetung der betressenden Flüssigkeit zu erkennen. Für starre Substanzen solche Beziehungen nachzuweisen, suchten schon früher Einzelne, seit 1839 Mehrere, H. Schröder (von 1840 an) u. A., und dann, von 1841 an, wurden in einer, mit den später erlangten Ergebnissen in näherem Zusammenhange stehenden Weise auch die tropsbar-ssüssissen Lerbindungen in den Kreis dieser Untersuchungen gezogen.

Von 1841 an wurden auch Beziehungen zwischen den Siedespunkten namentlich organischer Verbindungen und der Zusammensetzung derselben, wie diese durch die chemischen Formeln auszudrücken ist, erkannt, und ein weiteres Hülssmittel wurde damit dafür gewonnen, die relativen Gewichte der kleinsten Theilchen solcher Verbindungen sestzustellen. — Unter Denen, welche die Spannkraft von Dämpsen untersuchten, sührte Regnault (von 1844 an) solche Bestimmungen für die größte Zahl von Körpern mit nicht übertrossener Genauigkeit aus. — Von vorzugsweiser Bedeutung für die Chemie war die Ermitztelung der Dampsbichten. An die Leistungen Früherer: Ganzunssachen Schlossen sich die einer großen Zahl von Forschern an, r diesen Bineau's (von 1838 an), Cahours' (von 1844 an,)

wo er für den Essigläuredamps das Constantwerden der Dampsbichte erst hoch über dem Siedepunkt nachwies), H. Saintes Claire Deville's (dessen Versuche, Dampsdichten auch obershalb der dis dahin eingehaltenen Temperaturgrenze zu bestimmen, 1859 begannen). Und an dieser Stelle mag auch der von dem Letteren (seit 1857) ausgeführten Untersuchungen über die von ihm als Dissociation bezeichnete Zersetzung chemischer Verdindungen durch höhere Temperatur gedacht werden, welche über theilweise schon früher (so durch Erove 1847) wahrgenommene und viele nen aufgefundene hierher gehörige Vorgänge Ausschlußgaben.

Welche Wirkungen als s. g. electrothermische die Electricität ausüben kann, murbe jest auch besser beurtheilt. Aber auch bie s. g. electrochemischen Vorgange blieben nach ber schon früher (vgl. S. 432 ff., 452 ff.) bezüglich ihrer erworbenen Erkenntniß Gegenstand vielfältigster Forschung. Wichtigste technische An= wendung erhielt die Electrolyse in der von 1838 an durch M. H. Jacobi eingeführten, auch durch Spencer aufgefundenen Galvanoplastik, in Dem, was 1840 burch A. de la Rive, burch H. und G. Elkington, burch Ruolz bezüglich bes Ueberziehens eines Metalles mit einem anderen kennen gelehrt und dann von so Bielen weiter bearbeitet wurde. kann ich barüber hier nicht berichten, ja nicht einmal über die Ausbildung unserer Kenntnisse über die electrosytischen Vorgange unter bem rein wissenschaftlichen Gesichtspunkt, wie wir sie so zahlreichern Forschern: nach Faraban A. C. Becquerel (welcher 1844 den Nachweis dafür erbrachte, daß bas f. g. electrochemische Aequivalent eines Elementes sich bei Ausscheib= ung besselben aus verschiebenen Verbindungen verschieben ergeben fann), B. Buff und vielen Anberen verbanten. Wie unvoll= standig muß auch bleiben, was ich bezüglich einzelner für die Chemie werthvoller Resultate electrolytischer Untersuchungen hier andeuten darf: die Wichtigkeit ber 1839 und 1840 veröffent= lichten Versuche Daniell's über die Einwirkung eines gal= vanischen Stromes auf mässerige Lösungen sauerstoffhaltiger Ropp, Entwidelung ber Chemie. 41

Salze für die Prüfung der älteren Lehre über die Constitution bieser Salze; die ber burch Bunsen (von 1852 an) und unter seiner Leitung ausgeführten Reductionen von Erd=, Alkali= u. a. Metallen für die unorganische Chemie, die der burch Rolbe 1847 und 1849 mitgetheilten Untersuchungen über die Bersetzung der Valeriansaure und die der Effigsaure burch ben electrischen Strom für die organische Chemie. — Ungelockert erhielt sich die Berknupfung zwischen ber Glectricitätslehre und ber Chemie, auch als in der letteren nicht mehr so wie früher (vgl. S. 499 ff.) die electrochemische Theorie als die Grundlage für die Deutung ber Verwandtschaftserscheinungen und ber Constitution der Verbindungen anerkannt mar. Dafür trat um so mehr hervor, mit wie wirksamen Sulfsmitteln zur Einleitung demischer Vorgänge die Electricitätslehre die Experimentalchemie auszustatten vermag; baran boch wenigstens mag hier erinnert werben, daß erfolgreicher als A. C. Bequerel 1835 Daniell 1836 seine constante Rette construirte, bann Grove 1839 unb Bunfen 1842 bie nach ihnen benannten Apparate kennen lehr= und die Inductions-Glectrisirmaschinen etwa seit 1852 für ben Gebrauch in Laboratorien Bebeutung gewannen.

Beträchtliche Erweiterung erfuhr bas bezüglich ber demischen Wirkungen bes Lichtes Erkannte. Lange beschränkten sich zwar bie hierüber angestellten Untersuchungen auf die genauere Er= forschung ber ungleichen Wirksamkeit ber verschiebenen Theile bes Spectrums (bag bie violetten Strahlen am Stärksten wirken, Ginen fraftigen Anftoß zu hatte Scheele 1777 angegeben). vervielfachter Beschäftigung mit diesem Gegenstande gab bie Verwirklichung bes Versuches, Lichtbilder zu firiren; mas J. R. Riepce in bieser Richtung von 1814 etwa an anstrebte unb von 1822 an leistete, murbe nach ber Verbinbung Desselben mit Daguerre (1826) burch ben Letteren vervollkommnet und zu ber 1839 bekannt geworbenen Daguerreotypie ausgebilbet, welchem Jahre auch Talbot die Früchte seiner Bemuhungen, auf Papier zu photographiren, veröffentlichte. Muf bie zahlreichen hieran sich aufnüpfenden Arbeiten kann ich bier nicht eingehen, aber auch die sonst noch und ohne Rücksicht auf solche Anwendung der chemischen Wirksamkeit des Lichtes über diese angestellten Untersuchungen vollständiger vorzusühren, darf ich hier nicht unternehmen. Ich beschränke mich auf die Ersinnerung an die Arbeiten E. Becquerel's (1843) und Drasper's (von 1837 an), dessen Angaben über die Mittheilung gesteigerten Verdindungsvermögens an das Chlor durch das Sonsnelicht 1843 und in den nächstsolgenden Jahren die Ausmerkssamkeit der Chemiker erregten, und an die, zuerst eracte Beschimmungen bringenden und die Grundlagen der neueren Versvollkommnungen unseres Wissens in diesem Theile der physikalischen Chemie abgebenden Leistungen Bunsen und Roscoe's, deren Veröffentlichung 1857 begonnen hat.

In einer anderen Richtung trat aber noch die Optik der Chemie nahe, indem die lettere durch die erstere mit einer neuen und wichtigen Eigenschaft gewisser organischer Substanzen bekannt gemacht murbe: im fluffigen Zustande berselben auf sie durchbringendes polarisirtes Licht zu wirken, die Polarisations= ebene in bestimmter Weise zu breben. Was in bieser Beziehung durch Biot gegen das Ende des Jahres 1815 entdeckt worden (selbstständig machte an bem Unfange bes nachkommenden mar Jahres auch Geebeck babin einschlagenbe Beobachtungen), murbe durch ihn unablässig weiter erforscht; wiederum kann ich hier nur baran erinnern, daß Biot bereits 1833 bieses Verhalten solcher Substanzen auch zu ber quantitativen Bestimmung der= selben (zunächst bes Zuckers) anzuwenden suchte, ohne bag ich die zahlreichen Untersuchungen, welche er seiner Abhandlung über die Verwerthung ber Circularpolarisation für die organische Chemie (1835) noch folgen ließ, aufzählen bürfte. Auch auf die Rennung Anderer, welche unsere Kenntnisse über diesen Ge= genstand vermehrten, habe ich nicht einzugehen; nur Pasteur's Arbeiten muß ausbrucklich gebacht werben, die von 1848 an über bie Beziehungen zwischen ber Krystallform, ber demischen Busammensetzung und bem Drehungsvermögen so viel Auftlärung und unerwartete Resultate brachten: so von Allgemeinerem 1852 ben Nachweis, baß burch entgegengesettes Drehungsvermögen verschiebene isomere Substanzen bei ihrer Vereinigung mit selbst optisch activen Körpern nicht mehr so bezüglich der Eigenschaften und selbst der Zusammensehung übereinstimmende Verbindungen bilden, wie bei der Vereinigung mit optisch nicht activen. Da erst wurde der Begriff s. g. optisch=verschiedener Modisicationen oder Isomerer, welcher aus dem vor Pasteur, z. B. für verschiedene Zuckerarten Erkannten noch nicht mit aller Bestimmtheit erschlossen werden konnte, ein in der Chemie sestgestellter.

Während man innerhalb der hier zu betrachtenden Zeit die optische Activität in dem jetzt besprochenen Sinne als ein Hülfs=mittel für die Erkennung gewisser Substanzen und selbst für die quantitative Bestimmung einzelner in Anwendung zu bringen lernte, benutzte man zu dem ersteren Zweck auch Flammensärdungen und kamen Borläuser für die erst später mit Sicherheit gewon=nenene Erkenntniß, wie die Spectra von Flammen Anhalts=punkte bafür gewähren können, auf die Anwesenheit gewisser Körper in den Flammen zu schließen.

An Marggraf's frühe Benutung ber Flammenfarbung als eines Merkmals, welches Kali und Natron unterscheibe, war S. 215 erinnert; vorher schon war die Farbung ber Flamme burch einzelne Substanzen: Borfaure, Kochsalz z. B. beachtet, später wurde es die burch andere: Strontian, Lithium g. B., und zur Unterscheibung solcher Substanzen von ähnlichen zur Erkennung ber ersteren bienten biese Wahrnehmungen. 3. Herschel, welcher sich 1822 mit ber Untersuchung ber Färbung ber Flamme burch verschiebene Körper beschäftigt hatte, hob 1827 hervor, daß damit für die Entbedung sehr kleiner Mengen der letteren ein Mittel gegeben sei. — Daß die in dem Spectrum einer gefärbten Flamme mahrgenommenen Linien über in ihr enthaltene, in anderer Art schwierig nachzuweisenbe Körper Auskunft geben können, außerte 1826 Talbot; und 1834 empfahl Derselbe zur Unterscheidung ahnlich gefärbter: ber durch Lithion und durch Strontian gerötheten Flammen die Betrachtung berselben burch ein Prisma und bie Beachtung ber

ba sich zeigenden Linien, wobei er dieser optischen Analyse die Fähigkeit zusprach, die kleinste Menge jedes dieser beiben Körper erkennen zu lassen. 28. A. Miller veröffentlichte 1845 die Resultate seiner Untersuchungen über bie Spectra gefärbter Flammen und die bei Einführung von Salzen verschiedener Me= talle in die Weingeiststamme in dem Spectrum sich zeigenden Doch trat, mas für bas eine ober andere Metall cha= Auch durch die vorher rakteristisch ist, noch nicht rein hervor. genannten Forscher, welche ben Gebauten an die Verwerthung ber Beobachtungen über bie Färbung und die Spectra von Flammen für die demische Analyse ausgesprochen hatten, war bie Grundlage hierfür noch nicht gegeben worden. betrachtete bie Erscheinung als abhängig von ber Temperatur ber Flamme, und seiner Ansicht, bag bas Verbampfen von Gub= stanzen in ber Mamme Das hervorbringe, mas diese Gigen= thumliches zeige, stand die von Talbot gegenüber, daß solche Wirkung burch einen in ber Flamme befinblichen Körper auch ohne Berflüchtigung besselben bebingt sein konne. festgestellt mar, welche Substanzen die Ursache des Auftretens charakteristischer Linien in bem Spectrum einer Flamme sinb, und ob eine solche Linie ausschließlich burch Gine Substanz bervorgebracht werbe (als bas Auftreten ber hellen Linie im Gelb bedingend war z. B. burch Talbot noch manches Andere, als Natron, vermuthungsweise besprochen); noch nicht, ob bas nam= liche Metall in Form verschiebener Verbindungen in dieselbe Flamme, in ungleich beiße ober sonst verschiebene Flammen ge= bracht ungeachtet ber Mannigfaltigkeit ber ba vor sich gehenden demischen Processe immer an benselben Stellen bes Spectrums auftretende Linien sich zeigen lasse. Was eigentlich bas Spectrum einer Flamme als in dieser enthalten nachweise, blieb — ab= gesehen etwa von ber vorhin erwähnten Unterscheibung Strontian= und ber Lithionflamme — unentschieben. nur, was hierauf Bezug hat, wurde in ber hier zu betrachtenben Zeit mit größerer Sicherheit bargethan: Swan, bessen Untersuchungen über die Spectra Rohlenstoff und Wasserstoff ent= haltender Verbindungen ihm 1856 die Unveränderlichkeit der Lage da sich zeigender Linien ergaben, erkannte damals auch, eine wie kleine Menge Chlornatrium in der Flamme die helle Linie im Gelb des Spectrums zum Vorscheine kommen läßt, und wies darauf hin, daß das Auftreten dieser Linie wohl stets als die Anwesenheit von Natrium in der Flamme anzeigend zu betrachten sei.

Auch die Spectra electrischer Funken maren bereits in biefer Zeit Gegenstand der Forschung. Wheat stone zeigte 1835, baß bie zwischen verschiebenen Metallen unter Verflüchtigung ber letteren überspringenben Funten gang verschiebene Spectra geben, und er sprach aus, daß darauf hin eine rasche Erkennung ber einzelnen Metalle möglich sei. Ungström unterschieb 1853 in bem Spectrum ber Funken, die zwischen zwei Studen eines Metalles in einem Gas überschlagen, bie bem Metall und bie bem Gas eigenthumlichen Linien. Pluder, bessen Untersuch= ungen über bas Spectrum bes in stark verbunnten Gafen ber= vorgebrachten electrischen Lichtes von 1858 an bekannt murben, fand bamals, bag verschiebene einfache Gase caratteristisch verschiebene Spectra, Gemenge solcher Gase Spectra geben, in melden die ben Bestandtheilen zukommenben noch erkennbar finb, und daß namentlich die hellen Linien im Spectrum auf die Ratur des Gases, in dem die Lichterscheinung statt hat, zu schließen gestatten: welche einfache Gase hier vorhanden find ober bei ber Berlegung zusammengesetzter frei merben.

Un die erheblichsten Arbeiten, welche in der hier zu bestrachtenden Zeit, dis 1858, neben der Beobachtung von Flammensfärbungen die von Spectren als ein Hülfsmittel zur Erkennung gewisser Substanzen abgebend in Aussicht stellten, habe ich erinnern wollen. Mehr Beachtung, als zu der Zeit ihrer Veröffentlichung, wurde ihnen zugewendet, als die Spectralanalvse auf sestere Grundlage hin in die Chemie eingeführt war und die überraschendsten Resultate ergab. Aber außerhalb jener Zeit liegt, was Kirchhoff und Bunsen (von 1859 an) unter Feststellung des früher unberücksichtigt oder unentschieden Gelassenen.

unter Nachweisung, daß die in dem Spectrum einer Flamme ober des electrischen Funkens sichtbaren hellen Linien nur durch die Natur des Körperlichen in der Lichtquelle bedingt sind, in der Begründung und für die Anwendung der Spectralanalyse geleistet haben. Neben der Tragweite dieser neuen Art von optischer Analyse war S. 215 die durch sie ergebene Erweiterung der Kenntnisse über die unzerlegbaren Körper zu besprechen; auf andere Anwendungen der Spectralanalyse und in Verknüpfzung mit ihr gelöste Fragen kann ich hier nicht eingehen.

Einzelne Flammenreactionen waren schon frühe bei ben Versuchen benutzt worden, die Bestandtheile namentlich un= organischer Körper mittelst bes Löthrohres zu erkennen. Wie bie Anwendung bieses Werkzeuges in der analytischen Chemie sich ausbildete — von Gahn's (in bas vorige Jahrhundert zurückgehenben) Bemühungen an vorzugsweise burch bie von Berzelius aber auch mancher Anderer hindurch bis zu benen Plattner's (von 1832 an) und noch Neuerer —, ist hier nicht im Einzelnen zu besprechen. Und eben so wenig, welche Fortschritte sonst noch die analytische Chemie in der Auffindung neuer Verfahren, in der Verbesserung bereits länger bekannter machte, und wie sie nach ber ihr namentlich burch Berzelius gewordenen Ausbildung mehr und mehr noch bereichert und in die Form gebracht worden ist, in welcher burch Zusammenfassung und Prüfung bes von Anberen Geleisteten und burch Zufügung eigener Leistungen H. Rose sie in verdienstvollster Weise re= prasentirte, Fresenius und Andere sie jest vertreten. — Nur für wenige Abtheilungen dieses Zweiges der Chemie ift es mög= lich, innerhalb der hier einzuhaltenden Grenzen an einiges be= sonders Wichtiges zu erinnern. Für die Gasanalpse z. B. daran, wie sie durch Bunsen von 1838 an bis zu ber Zusammen= stellung seiner gasometrischen Methoben 1857 vervollkommnet wurde, auch an bas von Regnault 1849 beschriebene Ber= fahren oder baran, wie besonders für die Bestimmung der Ru= sammensetzung der atmosphärischen Luft zu der Volumanalpse auch die Gewichtsanalyse kam (ber von Brunner bereits 1830 benutte Wasser-Aspirator murbe von 1836 an mehr beachtet). Ober für die volumetrische Analyse auf nassen Wege, San=Lussac zuerst ihr Genauigkeit gab, welcher seine An= leitung zur Chlorimetrie 1824, die zur Alkalimetrie und was bamit zusammenhängt 1828, die zur Bestimmung bes Silbers 1832 zusammenstellte, daß unter den rasch sich mehrenden Versuchen, ein solches Verfahren auch in anderen Fällen ausführbar zu machen, die von Margueritte 1846 behufs ber Bestimmung bes Gisens angegebene Anwendung bes übermangansauren Rali's von besonderer Bedeutung murbe, und bag Bunfen 1853 zeigte, für wie viele und verschiebene Körper die genaue quantitative Ermittelung berselben in ber Herbeiführung ber nämlichen scharf zu erkennenden Endreaction bei geeigneter Benutung ber nam= lichen zwei Normallösungen Anhaltspunkte findet; aber fpecieller barf ich nicht verfolgen, was außerbem noch durch eine Reihe von Forschern und unter biesen namentlich burch Mohr für bie weitere Entwickelung ber Titriranalpse geleistet worben ist: in welchem Umfang und für wie viele einzelne Substanzen ältere Methoben auf ihre Brauchbarkeit schärfer untersucht und ver= bessert, neue aussindig gemacht worden sind, ober welche Ausbehnung dieser Art ber Analyse auch für organische Substanzen, von ber frühe bereits vorgenommenen acibimetrischen Prüfung mässeriger organischer Sauren bis zu Liebig's (1853) Bestimmung bes Hamistoffs im Harn und weiterhin, gegeben wor= ben ist. Auch barüber kann hier nicht berichtet werben, wie bie zuerst in ber Beschäftigung mit unorganischen Substanzen größerer Sicherheit gelangte analytische Chemie auch Verfahren zur Erkennung und Scheibung organischer Berbindungen zu gewinnen mußte, und selbst solcher, bie sich in ihren Gigenschaften nahe kommen, und wie die erfolgreiche Lösung hierauf bezüg= licher Aufgaben (so d. B. in Stas' 1851 befannt geworbener Anleitung zur Auffindung organischer Basen in Bergiftungsfällen) es erseben ließ, welche Fortschritte in ber Kenntnig bes Verhaltens berartiger Verbindungen gemacht waren und noch

hinzugefügt wurden. Was die Elementaranalyse organischer Berbindungen betrifft, so hatte ich S. 522—544 über die ersten Versuche, sie auszuführen, und über die Ausbildung berselben sür die Zeit eingehender zu berichten, in welcher die zunächst erlangten Resultate von besonderer Wichtigkeit für die Gestaltung der Ansichten über jene Verbindungen im Allgemeinen waren; aber auch dabei darf ich nicht verweilen, wie in späterer Zeit die Bestimmung einzelner Elemente nach schon früher benutzten Principien vervollkommnet, wie für die Bestimmung eines oder des anderen Elementes (des Stickstoffs z. B. nach dem von Varrentrapp und Will 1841 beschriebenen Versahren) ein neues Princip in Anwendung gebracht wurde.

Wit solchen Hülfsmitteln ber Analyse ausgerüstet, wie sie bei ber Untersuchung ber Zusammensetzung gewisser Verbinduns gen erprobt und zu umfassenderen Methoden ausgebildet wurzben, in der Erkenntniß allgemeinerer Sätze und Gesetze Anhaltspunkte für die Entscheidung einzelner Fragen gewinnend und von Dem Gebrauch machend, was die, vorhin wenigstens nach einigen Richtungen hin besprochenen Beziehungen der Physik zu der Chemie der letzteren an Unterstützung bieten konnten, — so war die Chemie unablässig mit der Bearbeitung ihrer Ausgabe beschäftigt: als die Ursache der Verschiedenheit der Körper Unsgleichheit der Zusammensetzung der letzteren nachzuweisen, das Verhalten der einzelnen Körper, die Zusammensetzung der einzelnen Serbindungen, die Beziehungen der einzelnen Substanzen zu anderen sestzustellen, aus welchen die ersteren entstehen oder in die sie übergehen können.

Das, was die Chemie in dieser Hinsicht erforschte, machte sie auch nutbar für andere Zweige des Wissens. Aber hier, wo ich bezüglich des Vorschreitens der Kenntnisse über die mannichsaltigen der reinen Chemie zugehörigen Gegenstände nur so dürftig und unvollständig berichten kann, darf ich noch wes niger versuchen, über diese Anwendungen der Chemie in anderen Disciplinen einen alles Wichtigere umfassenden Ueberblick zu ges

Bei ber Bielfältigkeit ber Leiftungen, welche bei ben auf anderen Gebieten als bem der reinen Chemie angestellten demi= schen Untersuchungen balb boch auch für biese ganz erheblichste Resultate, balb vorzugsweise für die anderen Disciplinen wich= tige Ergebnisse brachten, kann ich nicht einmal die in der er= steren Beziehung bebeutenbsten Arbeiten zusammenstellen. gelingt mir nicht, auch nur biese Arbeiten, so weit sie bie An= wendung der Chemie in den Kunften und Gewerben zur Aufgabe ober Veranlassung hatten, in einer bem Rahmen bieses Buches angemessenen Kurze zur Uebersicht zu bringen, und nur auf Weniges, mas nach anberen Richtungen bin geleistet murbe, tann ich hier hinweisen. Wie viele verdienftvollste Forscher bleiben ungenannt, wenn unter Denen, welche die demische Renutnig von Producten ber unorganischen Natur: ber Mine= ralien seit ben Zeiten Klaproth's und Bauquelin's vorzugsweise geförbert haben, nach Berzelius noch an H. und S. Rose, Robell, Rammelsberg erinnert wirb, ober unter Denen, welche von bem Gesichtspunkte ber Chemie aus ber Geologie nütlichste Betrachtungen anzustellen lehrten, an G. Bi= schof und Bunsen. Und mas die Producte ber organischen Natur angeht: Wie ware hier eine Aufzählung Derer zu geben, welche sich besonders an der Untersuchung von Substanzen, die in Pflanzen hervorgebracht werben, betheiligt haben ober auch nur Derer, die, so wie Rochleber in seinen beharrlich fortgesetzen Untersuchungen, für botanisch sich nahe stehende Pflanzen Das, mas sie als gemeinsame ober entsprechenbe Bestandtheile enthalten, zu erforschen suchten? Wie eine Aufzählung Derer, welche bie Physiologie ber Pflanzen, sofern es sich um demische Vorgange in ben letteren handelt, ber jest erreichten Stufe ber Erkenutniß zugeführt haben? ober Derer, welche ber Agriculturchemie burch ihre Betrachtungen und experimentalen Arbeiten, babin gehörige Fragen in allgemeinster Weise erfassend und in ben specielsten Fällen untersuchend, festere Grundlagen zu geben in ber neueren Zeit, so weit über biese hier zu berichten mare, noch außer Liebig und Bouffingault bemuht maren? Schon bie gulle

bebeutender Leistungen und die Zahl Derer, welchen wir sie verbanken, verbietet, hier in Angaben barüber einzutreten, welche Fortschritte in der Kenntniß von Substanzen, die sich in thieri= ichen Organismen bilben, und von Vorgangen, bie mahrend bes Lebens ber letteren ftatt haben, gemacht und burch welche For= scher sie gesichert murben. Unmöglich ist mir hier bie Besprech= ung, wie die Unterscheidung und die Untersuchung ber einzelnen näheren Bestandtheile solcher Organismen vorschritt bis zu Mulber's Bearbeitung bieses Gegenstandes und seinem (von 1837 an gemachten) Bersuch, mehrere bieser Körper als einfachere Verbindungen Giner complicirt zusammengesetzten Atom= gruppe mit Anderem zu betrachten, und barüber hinaus, und wie in rasch auf einander folgenden Zeitraumen auch auf biesem Gebiete jeber bem vorausgegangenen gegenüber neues unb erweitertes Wissen aufzuweisen hatte, jeder für das in ihm Erreichte burch ben nachfolgenben neben neuer Erweiterung bes Wiffens Berichtigung besselben erfuhr. Unmöglich ift es mir, in Einzelnheiten eingehend über die Ausbildung ber Kenntniß zu berichten, welche demisch zu unterscheibenbe Körper in bie Busammensetzung eines gewissen Theiles bes thierischen Organismus eingehen, und biese Ausbildung zu verfolgen von ber Zeit, in welcher bie Zoochemie reich an Annahmen bestimmt bezeichneter aber sonst (im Vergleiche zu anderen Berbindungen) wenig Bestimmtes bietender Bestandtheile mar, bis zu berjeni= gen, wo eine so burchgeführte Untersuchung wie bie über bie Bestandtheile der Fleischflüssigkeit burch Liebig (1847) möglich war; unmöglich, für einen einzelnen berartigen Theil: etwa bic Galle anzugeben, wie viele Arbeiten ben bezüglich ber hauptsäch= lichen Bestandtheile bieses Secretes ben Rern enthullenben unb Verworrenes entwirrenben (1847 begonnenen) Untersuchungen Ersehen zu lassen, mas der Physio= Strecker's vorausgingen. logie bes Thierkörpers an Aufklarung demischer Borgange in biesem burch Forschungen zukam, welche vor und nach ber mach= tigen durch Liebig gegebenen Anregung angestellt murben, barf ich gleichfalls nicht unternehmen, und eben so wenig,

Vortheile die Heilkunde aus den Fortschritten ber Chemie zog. Das läßt sich kurz sagen, daß jest die Chemie, als ein an sich von der Heilkunde gesonderter Theil des Wissens, mehr für biese leistete, als es ber Fall mar zu ber Zeit, wo bie Chemie wesentlich in ihrer Anwendung auf die Heilkunde und als Grundlage ber letteren aufgefaßt und betrieben murbe (vgl. G. 25 ff. und 39); aber zu weit murbe es führen, auch nur burch Erinnerung an wenige Beispiele anzubeuten, wie die neuere Chemie der Medicin diese Vortheile gewährte: burch ihren Antheil an der Erkenntniß, welche chemische Vorgänge und wie diese Vorgange in bem Organismus bei normalem Zustande besselben statt haben, und wie sie bei gewissen Krankheiten abgeanbert find, burch die Darbietung von Hulfsmitteln für die Diagnose ber Störung normaler Functionen, burch bie Erbringung bes bestimmteren Nachweises, was eigentlich in ben von ber Ratur gebotenen Heilmitteln (Mineralquellen z. B.) Heilmirkenbes fei, burch Abscheidung bes in bestimmter Richtung Heilkräftigen von ben Substanzen, mit welchen zusammen es bie Natur entstehen läßt, und die Ermöglichung, jenes für sich und unter zuver= lässigerer Berechnung bes Resultates seinen Einfluß auf ben Organismus außern zu laffen, und endlich burch bie funftliche Hervorbringung einer großen Anzahl kräftigft wirkenber Seil= mittel.

Unbefriedigt lassen solche Hinweisungen, was Alles für eine vollständigere Berichterstattung über die stets größere Wichtigkeit gewinnenden Beziehungen der Chemie zu anderen Dissciplinen und die Anwendungen der ersteren in den letzteren darzuslegen wäre und hier nicht dargelegt werden kann; unbefriedigt läßt eine solche Reihensolge von Capitelsleberschriften, zu welchen jegliche Ansführung des zugehörigen Inhaltes sehlt. An Einisges wenigstens von Dem habe ich hier zu erinnern, was eine genügende Besprechung der wichtigeren Arbeiten innerhald der zwei großen Abtheilungen der reinen Chemie: der unorganischen und berorganisch en Chemie zu bringen hätte.

Die Fortschritte in der Erkenntniß der unzerlegbaren Substanzen habe ich S. 207 ff. zusammengestellt, und der S. 300 ff. versuchten Uebersicht über die hauptsächlichsten Erweiterungen des chemischen Wissens seit Lavoisier die 1810 habe ich S. 441 ff. die Aufzählung einiger bedeutenderen Entdeckungen und Untersuchungen auf dem Gebiete der unorganischen Chemie in der Zeit von 1810 bis 1840 folgen lassen. Hieran schließt sich an, was von wichtigeren Arbeiten, welche der unorganischen Chemie zugerechnete Gegenstände behandelten, ich hier hervorsheben darf.

Die den Sauerstoff betreffende Renntnig wurde wesentlich bereichert durch die Bekanntschaft mit ber als Dzon bezeichneten Modification dieses Elementes; Schönbein lenkte 1840 bie Aufmerksamkeit der Chemiker auf diesen Körper, welchem er bamals die bemfelben seitbem gelassene Benennung gab unb bessen Erforschung nach allen Richtungen hin er sich von jener Zeit an zur Aufgabe stellte und beharrlich fortsetzte; unter ben zahlreichen Arbeiten, welche zur Aufklärung ber demischen Ra= tur dieser Substanz, ihrer Bilbung und ihres Vorkommens, ihrer Wirkungsweise unternommen worden sind, mag hier nur gebacht werben ber burch Marignac und burch be la Rive 1845 (hier murbe nachgewiesen, daß das materielle Substrat in bem Dzon mit bem in bem gewöhnlichen Sauerstoff enthaltenen ibentisch ift), von Fremy und E. Becquerel 1852, von Houzeau seit 1855, von Andrews 1855, von Diesem und Tait seit 1857 veröffentlichten, welche bie weiter gehenden Untersuch= ungen Einzelner ber genannten Forscher und die balb sich an= schließenden von Babo, Soret u. A. einleiteten und vorbe= reiteten. Welcher Zuwachs ber Ginsicht in den Verbrennungs= proceß, die chemischen Vorgange in Flammen, die bei der Ver= brennung verschiebener Körper hervorgebrachten Warmeeffecte in ber hier zu betrachtenben Zeit wurde, nuß unbesprochen bleiben.

Gegen das Ende dieser Zeit, 1856 und 1857, lehrten die von Wöhler und H. Sainte-Claire Deville erhaltenen

Resultate das bis dahin nur im amorphen Zustand erhaltene Bor auch krystallisirt kommen. — Doch schon vorher war in auffallendster Weise für ben Phosphor nachgewiesen worden, welche Verschiebenheiten — über die gewöhnlich die Annahme bimorpher Zustände ober bes krystallinischen und bes amorphen begleitenben hinaus - in den physikalischen Gigenschaften sowohl als in bem chemischen Verhalten bas nämliche Glement in berselben: ber starren Aggregatform zeigen kann; ber rothe Phosphor — bessen Bildung schon früher beobachtet aber als die eines Phosphororyds gebeutet worden mar — wurde von Berzelius bereits 1843 als eine von ber gewöhnlichen verschiebene Modification des Phosphors betrachtet, und die Richtigkeit dieser Ansicht murbe 1848 burch Schrötter außer Zweifel gesetzt, welcher bamals (späterer Arbeiten Desselben über biesen Gegenstand nicht zu erwähnen) bie Darstellung bes f. g. amor= phen Phosphors in größeren Mengen und Genaueres über bie Eigenschaften bieses Körpers bekannt werben ließ. Wie dieser Nachweis dazu beitrug, der vorher bereits in Angriff genonmenen Untersuchung ber verschiebenen Mobificationen, in welchen bas nämliche Element existiren kann, weiteren Austoß zu gebeu, kann ich hier für anbere unzerlegbare Körper nicht verfolgen. Auch nur weniger Untersuchungen, welche bem über Phosphor= verbindungen vorher Bekannten erhebliches Renes zukommen ließen, kann ich hier gebenken: Wurt' 1842 begonnener Arbei= ten über bie unterphosphorige und bie phosphorige Saure, der genaueren Unterscheibung ber bereits von Graham mahrge: nommenen verschiebenen Modificationen metaphosphorsaurer Salze burch Mabbrell 1846, burch Fleitmann und Henneberg 1848 und burch ben Ersteren ber Lettgenannten 1849, P. Thénarb's 1844 und 1845 befannt geworbener Untersuchungen über die Verbindungen des Phosphors mit Wasserstoff. — Cbenso können von den vielen Arbeiten, welche über die verschiebenen Zustände bes Schwefels und über bie Berbindungen besselben ausgeführt murben, nur wenige, bie letteren und namentlich die zunehmenbe Anzahl sauerstoffhaltiger Gauren bes Schwesels betreffende hier Erwähnung sinden; zu der untersschwestigen Säure und der Unterschweselsäure, welche in der früher besprochenen Zeit (vgl. S. 442) den längst bekannten: der schwestigen Säure und der Schweselsäure zugekommen waren, lehrten Langlois 1841 die dann als Trithionsäure benannte Säure, Fordos und Gélis 1842 die Tetrathionsäure, Waschenrober 1846 die Pentathionsäure kennen.

Was die weitere Erforschung salzbilbender Elemente anbelangt, mag zunächst an Millon's 1842 und 1843 bekannt gewordene Untersuchungen über die Sauerstoffverbindungen des Chlors, dabei über die Jolirung ber clorigen Säure erinnert Aus den vielen Arbeiten, welche bas Job betrafen, und namentlich ben von 1850 an so zahlreichen Angaben über bas Vorkommen bieses Elementes, auch aus ben auf bas Brom und die Verbindungen desselben bezüglichen hebe ich an dieser Stelle keine einzelne hervor; unter den auf Erweiterung ber Kenntnisse über das Fluor hinzielenden Frem 3 1854 nud in ben folgenden Jahren veröffentlichte Untersuchungen, und baß 1858 Marignac's Forschungen über Fluor=Doppelsalze begannen, welche zunächst burch ben Nachweis bes Isomorphismus berartiger Verbindungen bes Siliciums mit ben entsprechenben bes Zinns zu ber Annahme bes richtigeren Aequivalentgewichtes für bas erstere Element entscheibend beitrugen und später noch so viele andere wichtige Resultate ergaben.

Was Orybationsstusen bes Stickstoffes betrifft, sei ber Darstellung ber wasserfreien Salpetersäure burch H. Sain tes Claire Deville 1849 gebacht; was unorganische Abkömmlinge bes Ammoniaks, ber von H. Rose 1834 und in ber nächsts solgenden Zeit ausgeführten Untersuchungen über Verbindungen bieses Körpers mit wasserfreien Sauerstoffsäuren. Damals wurden diese Substanzen als wasserfreie Ammoniaksalze, im Gegensaße zu den Salzen des unter Zutreten von Wasser zu dem Ammoniak ausstehenden Ammoniumorydes (vgl. S. 460 f.), ausgesaßt, erst von 1847 an, wo Berzelius das s. g. wassers siese schweselsaure Ammoniak als aus Ammoniumoryd und einer

als Aminschwefelsäure benannten Säure zusammengesett be= trachtete, in einem den jetigen Vorstellungen näher kommenden Sinne. Ich kann hier für die unorganische Chemie bie Er= kenntniß ber als Amibverbindungen bezeichneten Substanzen nicht specieller verfolgen, zu welchen Berzelius bereits 1832 bie bei Einwirkung von Alkalimetallen auf Ammoniakgas ent= stehenden s. g. olivenfarbenen Substanzen gezählt hatte, und in spärlicher Auswahl aus reicherem Material sei hier nur er= innert an Regnault's (1838) Bersuche zur Darstellung solcher Verbindungen durch die Einwirkung von, jest als Chloride von Säurerabicalen betrachteten Substanzen auf Ammoniakgas (für Umibe organischer Säuren war eine solche Darstellungsweise vorgezeichnet in ber 1832 burch Wöhler und Liebig bekannt geworbenen Bilbung bes Benzamibs bei Einwirkung bes Chlor= benzopls auf Ummoniakgas), an Gerharbt's (1846) Dit= theilungen über die Phosphamibe: an wenige Arbeiten, welche bazu, eine gauze Reihe weiter gehenber einzuleiten, beitrugen. - Bon anberen, Berbinbungen bes Stickstoffs betreffenben Untersuchungen finden hier noch bie von Schrötter 1840 ausgeführten, 1841 bekannt geworbenen über die bei Ginwirkung von Ammoniakgas auf Metallverbinbungen entstehenden Stide stoffmetalle (barauf, daß solche sich auch birect aus atmosphärischem Stickstoff und Metallen im Augenblicke ber Rebuction ber let teren aus ihren Oryben burch Glühen berselben mit Roble bil= ben können, machte Wöhler seit 1849 aufmerksam) und bie von Fremy 1844 (in ben folgenben Jahren ausführlicher) veröffentlichten über neue aus Sauerstoff, Schwefel, Wasterstoff und Stickstoff bestehenbe Sauren Erwähnung.

Bezüglich ber verschiedenen Zustände des Siliciums, welches durch Berzelius 1824 als amorpher Körper abgeschieden worden war, brachten die von H. Sainte=Claire Deville 1854 und 1855 und namentlich die von Diesem in Gemeinschaft mit Wöhler 1856 ausgeführten Arbeiten erweitertes Wissen as über neue Siliciumverbindungen durch P. Buff und

Wöhler 1857 entbeckt und durch ben Letteren 1858 weiter be= arbeitet wurde, gab ben Ausgangspunkt ab für die außerhalb ber hier zu betrachtenden Zeit erlangte Erkenntniß, daß das Silicium Verbindungen zu bilben fähig ist, welche ben ben or= ganischen zugerechneten bes Kohlenstoffs analog sind. Von an= beren sich mit Verbindungen bes ersteren Elementes beschäftigen= ben Forschungen ist im Vorhergehenben (S. 653) minbestens Einer, die Fluor=Doppelsalze betreffenden ermähnt worden. — Wöhler fand 1849, daß das bis dahin als metallisches Titan betrachtete Hohofenproduct eine Verbindung bieses Elementes sei, und erstreckte seine Untersuchung auch auf andere neue Titanverbindungen. — Bei ber Untersuchung von Mineralien, welche als mit dem Tantalit im Wesentlichen identisch angesehen worben waren, unterschieb H. Rose 1844 von bem Tantal bas Riobium und von dem letteren 1846 das Pelopium: während ber in ber nachfolgenden Zeit (in welcher auch, von 1846 an, R. Hermann sich mit ber Untersuchung von Gliebern ber jene Mineralien umfassenben Gruppe beschäftigte) burch Rose beharrlichst fortgesetzten Bearbeitung bes auf biese Körper Bezüg= lichen ergab sich ihm 1853, daß in den bisher als Niobium und Pelopium enthaltend unterschiebenen Verbindungen ein und bas= selbe Metall enthalten ist; bie richtige Erkenniniß ber Bezieh= ungen, in welchen biese beiberlei Verbindungen stehen, mar in= bessen nicht mehr ihm vergönnt und sie wurde erst außerhalb ber Zeit, auf welche biese Uebersicht zu beschränken ist (1865 burch Blomstrand und namentlich burch Marignac) erlangt.

Das Magnesium lehrte Bunsen 1852 burch electrolytische Ausscheibung aus dem Chlorid in größeren Mengen darstellen, und die Eigenschaften dieses Metalles wurden genauer bestimmt. An Mosander's Entdeckung der das Cer begleitenden Mestalle: des Lanthans und des Didyms wurde bereits S. 212 f. erinnert, und diese Elemente und die Verbindungen derselben gaben dalb den Gegenstand mehrsacher Bearbeitung ab, u. A. von 1848 an durch Marignac, von 1858 an durch Bunsen; an jenem Orte wurde auch an die Unterscheidung des Erbiums Ropp, Entwickelung der Chemte.

von bem Pttrium durch Mosander erinnert, aber auch bie diese Metalle und ihre Verbindungen betreffenden weiteren Untersuchungen mit dem Nachweise, daß das zuerst als ein mit den eben genannten vorkommendes besonderes Element betrachtete Terbium bieses nicht sei, können hier, schon als in eine spätere Beit fallend (die von Bahr und Bunsen murben z. B. erft 1866 veröffentlicht), nicht genannt werben. 1841 fand Peligot, daß der bis dahin für metallisches Uran gehaltene Körper Uranorydul ist, und zeigte er, wie sich das Uran im freien Zustande barstellen läßt; noch in die nächstfolgenden Jahre erstreckte sich die Veröffentlichung seiner, die Kenntnisse über das Uran und die Verbindungen besselben berichtigenden und erweiternden Untersuchungen. Das Aluminium, welches Wöhler 1827 pulver= förmig, 1845 in Form von kleinen Metalltugeln erhalten batte, stellte H. Sainte-Claire Deville von 1854 an, gleichfalls aus bem Chloraluminium mittelst eines Alkalimetalles, in größeren Mengen bar, und sein Verfahren ließ bieses Metall (für bessen Gewinnung seit 1854 noch anbere Reductions= methoden als benutbare angegeben wurden) zu einem in ber Technik Anwendung findenden werden. Verbindungen des Chroms gaben Material ab für bie Beschäftigung mit ber Frage, wie bei Körpern, die als aus ben nämlichen Bestandtheilen nach benselben Berhältnissen zusammengesett zu betrachten maren, die Eigenschaften verschieben sein können, da zu ber schon früher erlangten Bekanntschaft mit löslichem und unlöslichem Chromauch die mit ungleich gefärbten Chromoxydsalzen ber nämlichen Säure kamen (sie wurben u. a. burch Schrötter 1841, burch Fremy 1858 untersucht), aber in Specialitäten ein= gehenb kann ich nicht barüber hier berichten; auf bie Eriftenz einer Ueberchromsaure machte Barreswil zuerst 1843 auf= Die so eben berührte Frage kam auch bei weiter gehenden Arbeiten über bie Berbinbungen in Betracht, bie verschiebenen Mobificationen bes Zinnorybes bilben konnen (bavon, wie für bieses Oryb gleiche Zusammensetzung bei ungleichen Gigenschaften erkannt murbe, mar bereits G. 449 unb 556 bie Rebe); an Fremy's 1844 und 1848 veröffentlichte Unterssuchungen über die Zinnsäure und die Metazinnsäure ist hier zu erinnern, und Desselben in dem letzteren Jahre bekannt gesmordener Arbeit über die verschiedenen Modificationen der Anstimonsäure mag auch an dieser Stelle gedacht werden. Schon vorher, 1840, hatte Fremy die Existenz der Eisensäure kennen gelehrt. Die Wasserstoffverdindung des Kupfers entbeckte Wurt 1844.

Ich werde hier nicht die lange Reihe früherer Beobacht= ungen und Angaben aufzählen, welche die jest als ammoniakalische Robaltverbindungen benannten Substanzen betreffen; erst von 1851 an gewannen bie letteren größere Wichtigkeit für bie Chemiker, durch die von diesem Jahr an durch Genth (1857 gemeinsam mit Gibbs), burch Claubet, burch Fremp unb Andere veröffentlichten Untersuchungen und um ber Frage willen, wie die Constitution dieser Verbindungen zu deuten sei. selbe Frage lag vor bezüglich anderer salzartiger Verbindungen, bie burch bas Zutreten von Ammoniak zu einem Metallsalz ober weitere Umwanblung ber so sich bilbenben Producte ent= stehen und sich so verhalten wie einfachere Salze, in welchen an der Stelle eines Metalles ein aus Metall, den Elementen des Ammoniaks und selbst noch Anberem zusammengesetzter Körper Derartige Verbindungen waren damals namentlich als von bem Platin sich ableitend bekannt. (Ueber die Entbedung ber verschiedenen, das Platin begleitenden Metalle murbe S. 213 berichtet, und ich kann hier nicht noch einmal barauf zurückkommen, noch Ofann's 1826 bis 1829 über Platinerze und barin enthaltene Metalle gemachte Mittheilungen C. Claus' 1844 bis 1863 veröffentlichte Forschungen über biese Metalle und beren Verbindungen besprechen, noch die zahlreichen anberen hierauf bezüglichen Arbeiten namhaft machen.) Für die Erkenntniß jener Platinverbindungen gab, mas Magnus 1828 über die Einwirkung des Ummoniaks auf Platinchlorur fand, ben Ausgangspunkt ab; baran schlossen sich bie 1838 burch Gros, 1840 und ausführlich 1844 burch Reiset, 1844 und

in ben folgenben Jahren burch Peprone, 1847 burch Raewsty, 1850 durch Gerhardt veröffentlichten Untersuchungen an. Die meisten unter ben Namen bieser Forscher lassen ber Reihen nach ihnen bezeichneter Salze gebenken, und die einfache Zusammenstellung ber Namen genügt, an die Mannichfaltigkeit ber bei biesen Untersuchungen entbeckten Berbindungen zu erinnern. — Die Deutung ber Constitution solcher Verbindungen wurde in sehr verschiedener Weise versucht. Berzelius betrachtete 1841 (vgl. S. 620 f.) solche Körper als Salze bes Ammoniaks bez.=w. bes Ammoniums, mit welchem in ihnen Metall und Anderes, auch die Elemente von Ammoniak selbst, unabscheibbar als Paarling vereinigt sei. Schon vorher hatte inbessen Graham bie Ansicht bargelegt, die aus 1 Aeq. Rupferchlorib unb 1 Aeq. Ammoniak entstehende Verbindung sei als bas Chlorid bes Cuprammoniums aufzufassen: eines Ammoniums, in welchem 1 Aleq. Wasserstoff burch 1 Aleq. Kupfer vertreten sei; und in anderen ammoniakalischen Rupferverbindungen nahm er gleich: falls bieses Cuprammonium, in ammoniatalischen Verbinbungen bes Quecksilbers ein in entsprechenber Weise Quecksilber an ber Stelle von Wasserstoff enthaltendes Ammonium als Bestandtheil Diese Ausicht murbe zunächst wenig beachtet, auch fur bie an. ben Charakter von Salzen mit complicirt zusammengesetztem basischem Bestandtheil so bestimmt zeigenden Platinverbindungen nicht in Anwendung gebracht, bezüglich beren Constitution übris gens noch andere Vorstellungen geäußert wurden, auf bie, als weniger allgemein angenommen und spater in ben Borbergrund Getretenes nicht vorbereitenb, ich hier nicht weiter eingeben tann. Eine solche Ansicht erwuchs aber später wieber bem Rachweis, baß in bem Ammoniak und in bem Ammonium burch Anderes unter Fortbauer bes Berbinbungsvermögens ber ersteren Körper vertreten sein kann. Darüber, wie biefer Rachweis burch die Untersuchungen von Wurt und von Hofmann 1849 und in ben nächstfolgenden Jahren erbracht murbe, babe Gerhardt betrachtete 1850 bie f. g. ich später zu berichten. Platinbasen als aus 1 ober 2 Aeq. Ammoniak burch bas Ein:

treten von Platin (mit verschiebenem Aequivalentgewicht in ver= schiebenen Reihen von Salzen) an die Stelle von Wasserstoff hervorgehend. Hofmann legte 1851 in umfassenderer Weise dar, wie der basische Bestandtheil der hier in Rede stehenden Platinverbindungen als metallhaltiges Ammonium aufgefaßt werben konne, wie die Annahme eines solchen Ammoniums noch in anderen f. g. ammoniakalischen Metallverbindungen biese in einfacher Weise erfassen lasse und bie Auffassung auch solcher hierher gehöriger Körper, welche 2 ober noch mehr Aeq. Stick= stoff enthalten, unter biesem Gesichtspunkte bei ber Boraus= setzung möglich sei, daß das Ammonium selbst Wasserstoff in Ich brauche nicht noch be= bem Ammonium vertreten konne. sonders zu erörtern, von welcher Tragweite diese Borstellungs= weise für die Formulirung ber Salze ber Platinbasen nicht nur und der von 1852 an untersuchten entsprechenden Verbindungen, welche dem Platin nahe stehende Metalle bilben können, sondern auch für die der s. g. ammoniakalischen Kobaltbasen und ihrer Salze und für die der ammoniakalischen Metallverbindungen überhaupt geworden ist; in etwas verschiebener Art, was ein= zelne Reihen hierher gehöriger Körper angeht, aber unter Fest= halten an demselben Grundgebanken wurde diese Vorstellungs= weise in der hier zu betrachtenden Zeit von Mehreren — so namentlich von Weltien 1856 — burchgeführt und gegen widersprechende Ansichten — so z. B. die von E. Claus 1854 und 1856 vorgebrachte, Berzelius' (vgl. S. 658) Paarlings= Theorie gewissermaßen umbrehende, nach welcher in s. g. am= moniakalischen Metallbasen passives Ammoniak mit als Base wirksamem Metalloryb vereinigt wäre — vertreten.

Wenn ich in bem Vorstehenden viele Arbeiten über wichtige Gegenstände aus dem Bereiche der unorganischen Chemie, viele und selbst bedeutende hierher gehörige Untersuchungen nicht ausbrücklich in Erinnerung gebracht habe, so wird solche Mangelschaftigkeit in noch höherem Grade für das Nachstehende zu rügen sein, wo ich Einiges, was auf das Vorschreiten in der Erkenntniß

organischer Verbindungen Bezug hat, übersichtlich zusammen= zustellen versuche.

Welche Verbindungen als organische zu bezeichnen seien, was bezüglich der Zusammensekung oder der Bildungsweise diese Verdindungen von anderen, von den unorganischen untersscheide: mehrsach hatte ich schon in dem Abschnitt über die Entswickelung der organischen Chemie dis gegen 1840 — so namentslich S. 519 ff., 533 ff., 544 ff. — früherer Ansichten hierüber zu gedenken, und auch bereits (vgl. S. 527) Dessen, was die vorher aufgerichtete und lange beibehaltene Scheidewand zwischen solchen organischen Substanzen, die dem Pflanzenreiche, und solschen, die dem Thierreich angehörig seien, fallen ließ. Auf das da Dargelegte ist hier nicht noch einmal zurückzukommen, aber an Einzelnes aus Dem, bessen ausssührlichere Besprechung vorsausgegangen ist, habe ich einiges Diesem zur Vervollständigung Dienende anzuknüpsen.

In einer eigenthümlichen, im Allgemeinen nur burch bie Lebenskraft und nicht durch chemische Kunst hervorzubringenben Weise der Vereinigung elementarer Atome zu organischen Ber= bindungen glaubten Viele, Berzelius voran, das für die letteren Charakteristische zunächst nach ber Einführung ber atomistischen Theorie in unsere Wissenschaft sehen zu sollen. Dann trat unter ben verschiebenen auf bie Constitution bieser Verbindungen bezüglichen Vorstellungen namentlich die in den Vorbergrund, daß in ben organischen Substanzen Atomgruppen, s. g. zusammengesetzte Rabicale, in ähnlicher Weise enthalten seien, wie elementare Atome, unzerlegbare Radicale, in ben un= organischen. Als in die Zusammensetzung ber organischen Gub= stanzen eingehend mar frühe ber Kohlenstoff erkannt; ich habe S. 520 noch einmal baran zu erinnern gehabt, baß icon Stahl's Betrachtung eines Gehaltes an Phlogiston als etwas für solche Substanzen Nothwendigen auf einen Rohlenstoffgehalt gebeutet merben konne, und S. 521 mar anzugeben, in welcher Weise Lavoisier von bem Kohlenstoff als einem in berartigen Substanzen enthaltenen Elemente sprach. Da wurde auch ber

Wasserstoff als ein in die Zusammensetzung der vegetabilischen und der animalischen Substanzen eingehendes Element genannt, und die Ansicht, daß auch er für die Bilbung solcher Substanzen nothwendig sei, erhielt sich lange; noch 1837 gab ihr Ber= zelius in seinem Lehrbuch ber Chemie Ausbruck: Kohlenstoff und Wasserstoff seien Bestandtheile aller organischer Körper. Wenn in späterer Zeit das Vorhandensein des Kohlenstoffs in allen organischen Körpern nicht immer besonders hervorgehoben wurde, so war es doch wie Selbstverständliches ober allgemein Bekanntes vorausgesett; so z. B. wo Liebig (vgl. S. 576) die organische Chemie als die Chemie der zusammengesetzten Radicale hinstellte, ohne hinzuzufügen: der kohlenstoffhaltigen, war doch aus dem unmittelbar Folgenden zu entnehmen, daß bie hier in Betracht kommenden Körper kohlenstoffhaltige seien. Aber keineswegs wurden alle Verbindungen des Kohlenstoffs ben organischen zugerechnet; biejenigen, in welchen neben Rohlenstoff nur noch Gin anderes Glement enthalten ist, und bie= jenigen, beren Berhalten bie Unnahme binarer Zusammensetzung als eine unabweisbare erscheinen ließ, wurden der unorganischen Chemie zu einer Zeit zugetheilt, in welcher man (vgl. S. 533 und S. 545) für die Producte der organischen Natur Zu= sammensetzung aus minbestens brei Elementen und solche Bu= sammenfügung dieser, daß sie nicht zu zwei näheren Bestandtheilen geordnet seien, annahm. Da wurden also z. B. (für einzelne solche Körper war Dessen schon wiederholt zu gebenken) die Berbindungen des Kohlenstoffs mit Sauerstoff, die länger bekannten einfacheren Rohlenwasserstoffe, das Cyan und die Verbindungen besselben u. a. als unorganische Körper betrachtet. Später ließ man einzelne Rohlenstoffverbindungen, auch wenn nur noch Ein anberes Element als mit bem Rohlenstoff in ih= nen vereinigt nachgewiesen murbe, (z. B. gewisse atherische Dele; vgl. S. 545 f.) doch ba, wo man sie nach ihrer Bilbungsweise hin= gestellt hatte: in der organischen Chemie; mahrend andere solche Berbindungen (z. B. die masserfrei gedachte Oralsäure und da= mit auch das Hydrat und die Salze berselben) auf Grund des=

selben Nachweises (vgl. S. 545) aus der organischen Chemie heraus und in die unorganische zu nehmen von einigen Chemie mikern als das Nichtigere angesehen wurde, dem Urtheil ans derer entgegen, die auch hier ein Belassen nur in Organismen oder aus anerkannt organischen Substanzen sich dilbender Körper in der organischen Chemie für das Angemessene hielten. Dabei erkannten die Ersteren doch an, daß in ihrer Classisiation zu den unorganischen gerechnete Verdindungen nach ihrem Vershalten den organischen näher stehen, und eine sichere Unterscheidung oder auch nur conventionelle Uebereinstimmung in Beziehung darauf, welche Körper der einen und welche der anderen von den beiden großen Abtheilungen der Chemie zuzuweisen seinen, war gegen die Mitte unseres Jahrhunderts noch nicht gewonnen.

Eine ber jest angenommenen Grunblage für bie Abgrenzung ber organischen Chemie entsprechende Auffassung wurde boch schon in der so eben angedeuteten Zeit vorgebracht. Gerhardt meinte 1844 in seinem Grundriß ber organischen Chemie: ba alle organische Verbindungen ohne Ausnahme Kohlenstoff ent= halten, so könne man die organische Chemie die Chemie des Rohlenstoffs nennen, und 1848 in seiner Einleitung in bas Studium der Chemie: der Kohlenstoff bilde eine sehr große Zahl von Verbindungen, die unter ber gemeinsamen Bezeichnung ber organischen Substanzen bekannt seien. Der in solcher Beise ber organischen Chemie zuerkannte Umfang schien indessen bamals ben Meisten ein allzu großer zu sein. L. Smelin hob 1847, als er die Veröffentlichung seines Handbuches ber organischen Chemie begann, gleichfalls hervor, daß der Rohlenstoff das ein: zige wesentliche, weil nie fehlende Element in den organischen Substanzen sei, und in so feru könne man biese schlechthin be: finiren als die Verbindungen des Rohlenstoffs; aber das Atom= gewicht bes letteren Elementes noch smal so groß setenb als bas bes Wasserstoffs hatte er auch als biese Substanzen auszeichnend zu betonen, daß die kleinsten Theilchen berfelben alle zwei ober mehr Atome Kohlenstoff enthalten, und organische Berbindungen susammensethare) Verbindungen, welche mehr als 1 At. Kohlenstoff enthalten. Wie es zur Anerkennung kam, daß das Atomgewicht des Kohlenstoffs doppelt so groß zu setzen sei, als es hier noch angenommen war, habe ich in dem folgenden Abschnitte darzulegen; damit wurde auch die Scheides wand hinfällig, welche Gmelin noch zwischen unorganischen und organischen kohlenstoffhaltigen Körpern aufrecht halten zu sollen geglaubt hatte.

Schon vorher mar ein anberes Merkmal als unzulässig er= kannt worden, auf welches behufs ber Unterscheidung dieser beiben Classen von Verbindungen in früherer Zeit großes Ge= wicht gelegt gewesen war: daß im Allgemeinen die als organische zu bezeichnenden Verbindungen unter dem Ginflusse der Lebens= traft in Organismen gebilbet werben und nur die unorganischen aus ben Elementen ober aus unorganischen Substanzen fünstlich zusammengesett werben können. Was hierauf Bezügliches auch wieber schon von Stahl angebeutet mar, mas dann in ber Richtung, die Demarcationslinie zwischen ben beiben großen Abtheilungen ber Chemie zu ziehen, von Berzelius und An= beren ausgesprochen murbe, mar bereits mieberholt, so S. 520, 533, 546, in Erinnerung zu bringen, und S. 546 auch, welche Ausfict auf kunstliche Hervorbringung solcher Substanzen, die bis dahin als nur bei bem Lebensprocesse sich bilbende angesehen waren, burch Bobler's Darstellung bes Harnstoffs aus Cyan= saure und Ammoniak 1828 eröffnet wurde. Zu ber schon burch Scheele gewonnenen Erkenntniß ber Bildung einer solchen Berbinbung, die wir jett als eine bes Cyans bezeichnen, aus Salmiat, Kohle und kohlensaurem Kali in hoher Temperatur hatte Clou et 1791 die ber Bilbung einer berartigen Verbinduna aus freiem Ammoniat und Kohle gefügt, und die Möglichkeit. eine Cyanverbindung aus unorganischen Körpern entstehen zu laffen, schien zu ber Zeit von Bobler's Entbedung Bielen auch bafür zu sprechen, daß bas Epan zu den unorganischen Rörpern zu rechnen sei (baß selbst freier Stickstoff unter gewissen Umständen zu Enan umgewandelt werden könne, gab Dessfosses 1828 an, zeigte Fownes 1841 und setzen Bunsen und Playsair 1845 und unter Wöhler's Leitung 1851 ansgestellte Versuche außer Zweisel). Bald nach dieser Entbedung wurde auch die Bildung von Ameisensäure aus einer Enanverbindung aufgefunden: nachdem Döbereiner schon 1819 die Zersetzung des ameisensauren Ammoniaks zu Blausäure und Wasser beobachtet hatte, lehrten Pelouze 1831 und Seiger 1832 die Bildung von Ameisensäure und Ammoniak aus Blausäure und Wasser kennen.

Aber andere Beispiele kunstlicher Darstellung organischer Berbindungen von den Elementen berselben aus wurden auch noch bekannt: gleichfalls unzweifelhaft organischer und babei besser charakterisirter, als die bei ber Entwickelung von Wasserstoff= gas mittelst tohlehaltigen Gisens bas Gas verunreinigende Substanz ober die (nach Berzelius' Wahrnehmung 1810) bei ber Einwirkung von Gauren auf Gußeisen zum Vorschein kommenbe moberartige Materie ober einige andere Körper, die als wohl zu ben organischen gehörenbe man schon früher aus Glementen ober boch aus unorganischen Substanzen hervorgebracht hatte. Wie wichtig waren auch in biefer Beziehung bie von Kolbe 1845 veröffentlichten Untersuchungen über bie Berbindungen, welche aus ben Producten ber Einwirkung von Chlor auf Schwefelkohlenstoff zu erhalten sind, wo die Möglichkeit nach: gewiesen murbe, von bem Schwefeltohlenstoff ausgebend einerseits zu ber bamals als Methylunterschwefelsäure benannten Säure (ber methylschwefligen ober Sulfomethylsäure), anderer seits zu ber Essigsaure und mas baraus noch weiter entstehen kann zu gelaugen. Und wie weit gehende Resultate ber Son: these organischer Substanzen murben nachher noch erhalten, namentlich bei Berthelot's beharrlich und erfolgreich in bieser Richtung ausgeführten Untersuchungen, von welchen nur ein kleiner Theil ber Zeit angehört, auf beren Betrachtung ich mich hier zu beschränken habe: bie Umwandlung bes Rohlenorpbes

Ienwasserstoffe aus ameisensaurem Salz und aus Schwefellohlensstoff, mit dem Nachweis der Möglichkeit, aus solchen von den Glementen aus zusammengefügten Kohlenwasserstoffen durch Behandlung derselben mit eben so zusammensekbaren Substanzen zu Alkoholen und was aus diesen entstehen kann zu gelangen, und in den folgenden Jahren die an diese Arbeiten sich ansschließenden und die Ergebnisse derselben noch weiter erstreckenden Forschungen.

Mehr als diese Anbeutungen barf ich hier nicht geben, wo ersichtlich zu machen ware, wie bas frühere Dogma als unhaltbar erkannt wurde, daß im Allgemeinen die Hervor= bringung organischer Substanzen ber lebenben Natur vorbe= halten, ber Aufbau solcher Substanzen aus ihren Elementen burch chemische Kunst unmöglich sei. Noch 1837 hatte Berzelius in seinem Lehrbuch im Hinblicke barauf, wie wenige solche Substanzen entstehen zu lassen die Chemie zu jener Zeit vermochte, sein Urtheil bahin abgegeben: wenn man auch in Zukunft eine größere Zahl berartiger Producte aus rein un= organischen Körpern und mit einer ber ber organischen ent= sprechenben Zusammensetzung barzustellen lernen sollte, so sei boch biese unvollständige Nachahmung der Natur immerhin allzu unbebeutend, als daß man überhaupt hoffen dürfe, organische Berbindungen kunstlich hervorbringen und so, wie es für une organische meistens möglich sei, die Analyse burch die Synthese zu bestätigen. Mit Laurent, welcher 1836 die Hülfsmittel ber Chemie als wesentlich in ber Richtung wirkend ansah, daß burch sie im Gegensate zu bem von der Natur in den Pflanzen Bewirkten die Kohlenstoff und Wasserstoff enthaltenden Verbind= ungen (so wurden auch von ihm noch die organischen charakteri= firt; vgl. S. 661) zu immer einfacheren Berbindungen umge= änbert werben, - mit Laurent in Uebereinstimmung äußerte fich auch Gerhardt 1842, daß die Chemie zerlegend, burch Analyse, und nur die Lebenskraft durch Synthese operire. Schon auf Grund solcher Erweiterungen bes Wissens, wie bie im Vorhergehenben besprochenen waren, — und wie bebeutenbe haben an sie sich seitbem nach ben verschiedensten Richtungen hin angeschlossen —: schon auf Grund dieser Erweiterungen bes Wissens war die Auffassung aufzugeben, daß die Shemie hochstens ausnahmsweise eine und die andere organische Verbindung von den Elementen aus zusammensehen könne, übrigens auf Umwandlungen solcher durch die Lebenskraft hervorgebrachter Verbindungen unter einander und namentlich auf die Zurücksführung derselben auf einfachere angewiesen sei; die Möglichkeit der Synthese war für so viele und so wichtige organische Verzbindungen nachgewiesen, daß sie mindestens für die Mehrzahl der der organischen Chemie zuzuzählenden Substanzen als wahrzschilch anzuerkennen war.

Aber welche merkwürdige Umwandlungen organischer Gubstanzen unter einander lernte man auch in der hier zu be= trachtenben Zeit kennen: von bem grauen Alterthume ber bekannte, wie die des Weines zu einer geistigen Flüssigkeit und biefer in Essig, ober nachher, zu angebbarer Zeit nachgewiesene, wie die bes Zuckers zu ber im Sauerklee sich bilbenben Saure (Scheele 1784, vgl. S. 80) ober bie bes Stärkmehls zu Zucker (G. S. C. Kirchhoff 1811), an Wichtigkeit nicht über= treffende, aber biesen bereits geläufig geworbenen und beshalb nicht mehr als munberbar betrachteten gegenüber zu ber Zeit ihrer Entbeckung boch ein fast noch größeres Interesse bietenbe. So, um schon an dieser Stelle nur einige solche, oft hervor= gehobene Umwandlungen namhaft zu machen, welche verhaltniß= mäßig frühe nach ber Bilbung ber Ameisensäure aus ber Beinsaure (Dobereiner 1822, vgl. S. 527; Derselbe gab 1832 bie Darstellung ber ersteren Gaure aus Zucker an) und ber, boch auch hier wieber in Erinnerung tommenben lleberführung ber Cnaufaure in Harnstoff (Wöhler 1828, vgl. G. 663) gefunden wurden: die Umwandlung der Harnsaure zu Harnstoff und ber in ber Allantoisstüssigkeit ber Ruh vorkommenben eigenthum. lichen Substanz (Wöhler und Liebig 1837), die bes in ber

Weibenrinde enthaltenen Salicins zu dem flüchtigen Dele der Blüthen der Spiraea ulmaria (Piria 1838), die einer fetten Säure zu Bernsteinsäure (was Bromeis 1840 außer Zweisel sette), die des Kartoffelsuselöles zu der in der Baldrianwurzel sich bildenden Säure (Dumas und Stas 1840), die des Juckers zu Buttersäure (Pelouze und Gélis 1843). Viele andere, gleich merkwürdige Umwandelungen sinden noch in dem Folgenden Erwähnung, wenn auch nicht für alle dis zu der hier mir gesteckten Grenze: dis zu 1858 etwa realisirte eine irgend vollständigere Uebersicht gegeben werden kann.

Ein großer Theil dieser Umwandlungen stand bamit in Einklang, wie um 1840 (vgl. S. 655) gerabe bezüglich ber organischen Substanzen Laurent die Chemie als complicirtere Berbindungen zu einfacheren abandernd, Gerhardt im Gegen= sate zu der synthetischen Wirkungsweise der Lebenskraft die der Chemie als die analytische hingestellt hatte. Ihrer alten Be= zeichnung als Scheibekunst entsprach die Chemie in den zahl= reichen Fällen, wo sie eine organische Substanz spaltete unb, was da als ein Theil des in der ursprünglichen Verbindung Enthaltenen von Anderem getrennt wurde, wiederum in ber Form einer organischen Verbindung zur Ausscheidung kommen ließ. — Dahin gehörte z. B. die Hervorbringung des Alkohols aus Buder bei ber geistigen Gahrung, in Beziehung auf welche ber früher schon (vgl. S. 524 f. u. 544) erlangten Erkenntniß bes Vorganges jest namentlich Bestrebungen sich anschlossen, über die Wirkungsweise ber Hefe eine genauere Ginsicht zu ge= winnen; was 1837 Cagniarb be la Tour, Küting, Schwann barüber feststellten, bag bie Hefe ein pflanzlicher Organismus sei, wie ber Lettere namentlich bie Gahrung einer Fluffigkeit mit ber Entwickelung von Organismen in ihr in Zusammenhang brachte, wie Liebig 1839 die Gährung nicht als direct durch die Entwickelung von Organismen bedingt, sondern als einen speciellen Fall ber Uebertragung ber chemischen Bewegung von einem in Zersetzung begriffenen Körper auf einen bis dahin noch unzersetzten auffaßte, wie Pasteur vok

1858 an die entgegenstehende Ansicht vertrat und außerbem bie neben Kohlensäure und Alkohol bei ber Gährung bes Buckers sich bilbenben Substanzen vollständiger kennen lehrte (in ber Auffindung der Bernsteinsäure unter biesen Producten mar ihm C. Schmidt bereits 1847 vorausgegangen), — Dessen zu erwähnen ist doch nur in ungenügenber Weise ganz wenige, wenn auch mohl hauptsächliche Momente ber Erinnerung baran ber= vorheben, wie mannichfaltige Erklärungen ber geistigen Gahrung aufgestellt und bis in die lettverflossenen Jahre discutirt, wie zahlreiche Arbeiten über die Gährung und die Fäulniß über= haupt in ber uns naher stehenben Zeit ausgeführt worben finb. Dahin gehörte die Hervorbringung ber Substanzen, welche aus ber Verseifung von Fetten resultiren: bei bem Proces, welchen Chevreul's classische Arbeiten klar werben ließen, auf die in ber vorausgegangenen Betrachtung ber Ausbilbung ber organischen Chemie im Allgemeinen bis gegen 1840 hin bereits (S. 541) Bezug zu nehmen unumgänglich mar. — Da= hin gehörte bie Hervorbringung organischer Berbindungen aus Rörpern, welche neben ben ersteren eine zuckerartige Gubstang bei passend bewirkter Spaltung zum Vorscheine kommen lassen (unter ber Bezeichnung ber Glucosamibe faßte Laurent 1852 biese jest gewöhnlich als Glucosibe benannten Körper zusammen). Als bas erste Beispiel einer unter Ausscheibung von Zucker zerfallenden Verbindung wies 1837 Wöhler und Liebig's Untersuchung bas (1830 burch Robiquet und Boutron= Charlarb entbeckte) Amygbalin nach. Dann tam 1838 Pi= ria's erste Arbeit über bas (1830 von Lerour entbectte, junächst namentlich von Braconnot untersuchte) Galicin und bie Umwandlungsproducte besselben, und die nun besonders von Liebig hervorgehobene Betrachtung bes ersteren Rorpers als eines ber Spaltung zu Zucker und einer anberen organischen Substang fähigen fand ihre Bestätigung, zugleich mit ber Berichtigung ber für die ba in Betracht tommenben Berbindungen anzunehmenden Zusammensetzungsverhältnisse und ber genaueren Erforschung ber Metamorphosen bes Salicins, burch Biria's

1843 und 1845 veröffentlichte Arbeiten. Und auch noch im Jahre 1838 wurde die immer noch kleine Gruppe solcher Körper durch Stas' Untersuchung des (1835 von de Koninck entedeckten) Phlorizins etwas vergrößert. Dann aber mehrte sich die Anzahl bekannter derartiger Körper rasch, und von einer weiteren Versolgung muß ich hier abstehen, wie dis zu Piria's 1852 und 1855 bekannt gewordenen Arbeiten über das (von Braconnot 1830 aufgefundene) Populin und weiterhin der oder sener Körper als eine zu Zucker und einer anderen orsganischen Substanz spaltbare Verdindung nachgewiesen wurde; habe ich doch ohnehin in dem Vorhergehenden der Versuchung zur Erinnerung an Einzelheiten mehr nachgegeben, als für diese Uebersicht zulässig ist.

Was in der Erkenntniß solcher Umwandlungen geleistet wurde, wie die so eben bem Gebächtniß zurückgerufenen maren: es entsprach ber Auffassung, daß die chemische Kunst wesentlich ben Uebergang complicirterer Verbindungen in einfachere zu be= wirken vermöge. Organische Substanzen konnte man durch solche Kunst zersetzen zu Körpern, die den unorganischen zu= gezählt murben: burch hohe Temperatur z. B., burch Ver= brennung, ober burch die Behandlung mit kräftigen Agentien wie bei ber S. 543 erwähnten Zersetzung ber Oralsäure, ber Ameisensäure mittelst Schwefelsäure; ober man konnte or= ganische Substanzen künstlich zu Anberem werben lassen in ber Art, daß die Abanderungsproducte wiederum aber einfachere organische Substanzen waren — bie Bemessung ber relativen Einfacheit richtete sich schon frühe banach, wie viele Rohlenstoff= atome man als in einem kleinsten Theilchen der Substanz ent= halten anzunehmen habe -, ober so, daß neben solchen ein= facheren organischen Substanzen Körper auftraten, die wie auch etwa frei werbenbe unzerlegbare zu ben unorganischen gerechnet wurden: so z. B. bei zahlreichen Orybationen mittelst Salpeter= fäure ober ber Behandlung vieler organischer Verbindungen mit Ralihybrat in der Hite (wie häufig auch hier Oralsäure als Einwirkungsproduct entsteht, lehrte Gan-Lussac 1829 kennen),

oder bei der trockenen Destillation organischer Verbindung überhaupt, namentlich auch bei ber von Salzen organischer Sauren (darüber, wie lange man das Aceton als eine im oben ange= gebenen Ginne im Vergleiche zu ber Gssigfaure einfachere Verbindung betrachtete, habe ich in bem folgenden Abschnitte zu berichten) und bei ähnlichen Processen, ober bei ber Ginwirkung Wasser zum Austreten bringender Agentien (auch barüber, wie lange der Aether als einfach in solcher Weise aus dem Alkohol sich ausscheidend angesehen wurde, werde ich in dem folgenden Abschnitte zu berichten haben) u. A. — Aber ich will nicht weiter gehen in der Aufzählung verschiedener Reactionen und ber Hinweisung auf die früheren Ansichten über die Beziehungen zwi= schen einzelnen Körpern, um ersehen zu lassen, in wie zahlreichen und mannigfaltigen Fällen bie Abänderung complicirterer organischer Verbindungen zu einfacheren als das von der Chemie zu Leistende dastand oder aufgefaßt murde; und mas die Vorstellung betrifft, daß in umgekehrter Richtung zu wirken ber Lebenskraft vorbehalten sei, will ich auch zu dem S. 665 Ans geführten hier nur noch Eines hinzufügen. Liebig unter= schied 1839 für die Verbindungen ber organischen Chemie zweierlei sich entgegengesetzte Arten von Erscheinungen: die Entstehung von neuen Körpern durch Umsetzung ber Elemente Atome einfacherer Verbindungen und Vereinigung Altom einer höheren Dronung — Das brucke, bemerkte bazu Berzelius 1840, mit wenigen Worten aus, mas bei ben Processen in der lebenden Natur vorgehe —, und bas Zersallen zusammengesetzter Atome einer höheren Ordnung in zwei oder mehrere minder complexe Atome einer niederen Ordnung, in Folge einer Aufhebung bes Gleichgewichtes in ber Anziehung ihrer Glemente, wo die Störung bieses Gleichgewichtes veranlagt werden könne durch Wärme ober durch die Einwirkung eines anderen Körpers in Folge der von ihm ausgeübten Verwandt= schaft ober durch den Ginfluß eines in einer Metamorphoje be= griffenen Rörpers.

Außer berartigen fünstlichen Umwandlungen organischer

Verbindungen unter einander: daß aus compsicirter zusammen=
gesetzten einfachere entstehen, waren jedoch auch mannigfaltige
solche bekannt, bei welchen mindestens die Anzahl der in einem kleinsten Theilchen der resultirenden Verbindung anzunehmenden Rohlenstoffatome noch die nämliche ist wie bei der ursprüng=
lichen, und dazu wurden dalb zunehmend solche erkannt, bei welchen sogar diese Anzahl eine größere wird.

Unter ben Umwandlungen einer organischen Substanz in eine andere, in beren kleinsten Theilchen dieselbe Anzahl von Rohlenstoffatomen enthalten sei wie für die erstere, entsprechen bie am Frühesten etwas genauer untersuchten gleichfalls ber Ansicht, daß die Kunst eine Abanderung nach dem Einfacheren hin bewirke. Für Diejenigen, welche in bem Alkohol und in ber Effigsaure gleich viele Rohlenstoffatome annahmen, war die lettere Verbindung, als s. g. wasserfreie betrachtet, eine ein= fachere: eine kleinere Zahl elementarer Atome in ihrem kleinsten Theilchen einschließende, als die erstere (vollends bann, wenn man die Berzelius'schen Atomgewichte, H:O = 0,5:8, anerkannte), und in bemselben Sinne mar bei Annahme von gleich viel Kohlenstoffatomen in dem Alkohol und in dem Aether ber lettere als die einfachere Verbindung anzusehen. solchen Umwandlungen sich andere elementare Atome als die bes Kohlenstoffs, die im Wasser enthaltenen z. B., von der ursprünglichen Verbindung abscheiben, war eine für viele Fälle wahrscheinlich bunkende Vermuthung (vor besserer Erkenntniß ber Zusammensetzung der betreffenden Substanzen wurde z. B. auch vermuthet, die Umwanblung bes Stärkmehls burch ver= bunnte Schwefelsäure zu einer gummiartigen Substanz unb zu Bucker beruhe auf Wasserentziehung); und daß dabei auch gewisse elementare Atome, z. B. bes Sauerstoffs, zutreten können, stand außer Zweifel. Doch konnten die in solcher Weise aus organischen Verbindungen sich bilbenben organischen Substanzen als im Vergleiche zu ben ersteren einfachere auch in bem Sinne betrachtet werden, daß sie den unorganischen näher stehen: sie wie biese unfähig seien, kunftlich wieber in die ersteren Verbind= Ropp, Entwidelung ber Chemie. **43** 

ungen übergeführt zu werben; aus der Essigsäure, dem einmal ausgeschiedenen Aether vermochte man z. B. nicht wieder Alkobol entstehen zu lassen.

Was die einzelnen Reactionen angeht, burch welche man zunächst organische Verbindungen zu solchen, für beren kleinste Theilchen ber nämliche Gehalt an Kohlenstoffatomen anzunehmen war wie für die der ersteren, umwandeln konnte, so muß ich barauf verzichten, eine irgend vollständigere Zusammenstellung Ausscheibung ber Elemente bes Wassers in bem Verhältnisse, wie sie bieses bilden (was namentlich frühe für die schon oft, u. a. S. 531 besprochene Ueberführung des Alko= hols in Aether als statthabend angesehen wurde), Entziehung eines Elementes (z. B. von Wasserstoff bei ber Ueberführung bes Alkohols in Albehnb, wie Liebig 1835 nachwies), Zutreten eines Elementes (bes Sauerstoffs z. B. bei bem Uebergang bes Albehyds in Essigsäure, ober bes Chlors zu dem ölbilbenben Gas bei der länger schon bekannten Bildung einer öligen Flussigkeit aus diesem), ober das gleichzeitige Statthaben mehrerer solcher Vorgänge: Das mögen wohl einige wichtigere unter ben Reactionen sein, deren für eine solche Zusammenstellung hier zu gebenken mare.

Aber was Alles von Kenntnissen bezüglich solcher Umwandlungsprocesse kam dann noch den zunächsterwordenen hinzu! Bon 1834 an wurden die auf Substitution, namentlich
bes Chlors und ähulicher Elemente an die Stelle von Basserstoff beruhenden Umwandlungen erforscht; wie Dumas und
Laurent nach dieser Richtung in der Erweiterung unseres Wissens
voranschritten, welche Arbeiten Anderer außer denen der erstgenannten Chemiker als vorzugsweise zur Begründung der neuen
Lehre beitragend von Bedeutung waren und welchen Widerspruch
diese ersuhr, habe ich S. 603 ff. besprochen und an dieser Stelle
nicht noch einmal darauf einzugehen. Erwähnt wurde auch
schon S. 622, daß Melsens 1842 die Bekanntschaft mit
dem sog. Rückwärts-Substituiren: Chlor durch Wasserstoff zu
ersehen, einseitete; der da gemachten Wahrnehmung, daß Ka-

lium bei Anwesenheit von Wasser in dieser Richtung wirken fann, fügte Rolbe 1845 bie hinzu, baß auch ber burch Electro= lyse bes Wassers aus biesem auszuscheibenbe Wasserstoff solche Wirkung hervorbringen kann, und bann mehrte sich bie Reuntniß ber Verfahren zum Ruckwärts-Substituiren, namentlich 1857, wo Berthelot die Resultate der von ihm hierüber angestellten Versuche veröffentlichte. — Gleichfalls in bem Jahre 1834 brachte Mitscherlich zur Beachtung, daß die Schwefel= säure und die Salpetersäure mit organischen Substanzen unter Ausscheibung von Wasser eigenthümliche Verbindungen bilden können, in welchen biese Sauren nicht mehr so wie in Salzen berselben die sie auszeichnenben und ihre Ausscheibung ermög= lichenben Eigenschaften besitzen. Ginige solche, aus der Gin= wirkung ber genannten Sauren auf organische Körper resul= tirende Verbindungen waren allerbings schon vorher bekannt gemesen: bie aus Weingeist und Schwefelfaure entstehenbe, jest als Aethylschwefelsäure bezeichnete, die aus Indigo, Seibe u. A. bei Behandlung mit Salpetersäure entstehende, jest als Pikrin= saure bezeichnete z. B., und sie waren auch schon als aus or= ganischer Substanz und ber zu ihrer Darstellung angewenbeten Saure ober einer niebrigeren Orybationsstufe bes in bieser Saure enthaltenen unzerlegbaren Rabicals bestehend betrachtet worben. Größere Aufmerksamkeit wurde jedoch von 1834 an ben Berbindungen zugewendet, deren Atome, wie Mitscher= lich ba barlegte, ganz besonderer Art seien: Verbindungen, welche — wie z. B. die aus Benzol und Sauerstoffsauren sich bilbenben — aus zwei Substanzen unter Austreten von Wasser mit so inniger Vereinigung entstehen, daß die Wiederausschei= bung ber zu ihnen zusammengetretenen Substanzen nur selten gelinge; das Sulfobenzid und das Nitrobenzol, die Sulfobenzol= faure und die Sulfobenzoefaure (mo die früheren Benennungen später anderen gewichen sind, gebrauche ich hier die letteren) wurden u. a. als Beispiele solcher Verbindungen namhaft ge= macht, übrigens über mittelft Schwefelsaure ober Salpetersaure hervorzubringende berartige Körper hinaus für viele andere

vermuthungsweise ausgesprochen, daß auch sie zu berselben Classe von Verbindungen gehören konnen. Die Betrachtungsmeise, melche her vorgebracht murbe, erwies sich nach zwei Seiten bin als eine wichtige: was die mittelst Schwefelsaure unter Eingehen eines Theiles von ihr in das Product barzu= stellenden Körper angeht, für bie Lehre von den gepaarten Verbindungen (ich hatte bereits S. 613 und 620 barauf hin= zubeuten, und in dem folgenden Abschnitte werde ich barauf zurückzukommen haben), und was die mittelst Salpeterjäure in entsprechenber Weise hervorzubringenben Rorper betrifft, für bie Lehre, daß die später als Nitrogruppe bezeichnete Atomgruppe so wie Chlor u. a. Wasserstoff substituiren können; lettere Auffassung wurde von 1839 an zunächst durch Dumas und burch Gerhardt vertreten. Und ber Angabe, wie auch nach dieser Seite hin die Erkenntniß der Umwandlung einer organischen Substanz in eine andere organische Verbindung burch Substitution erweitert murbe, habe ich hier noch bie hinguzufügen, daß die Ueberführung der in Berbindungen enthaltenen Nitrogruppe in die Amidogruppe burch die Einwirkung von Wasserstoff im Entstehungszustanbe, zunächst unter Anwendung von Schwefelwasserstoff, burch Zinin 1842 kennen gelehret murbe.

In erheblichster Weise erweiterte sich auch sonst noch bie Bekanntschaft mit Vorgängen, bei welchen burch Zuführung von Anderem organische Verbindungen zu solchen mit gleichbleibens der Anzahl der in einem kleinsten Theilchen enthaltenen Kohlensstoffatome umgewandelt werden: unter Bildung von Substanzen, die nach dem Sehalte an elementaren Atomen in einem solchen Theilchen im Vergleiche zu den ursprünglichen complicirtere sind, und im Widerspruche mit der früher gehegten Vorstellung, daß die Kunst des Chemikers organische Körper nur zu einfacheren abzuändern vermöge. An demerkenswerthe directe Abditionen von Wasserstoff zu erinnern, dürste die Zeit, über welche hier zu berichten ist, zwar noch wenig Veranlassung bieten. Döbes reiner und Chevreul hatten allerdings schon von 1817 an

bas Judigweiß als aus bem Indigblau burch Zutreten von Wasserstoff entstehend betrachtet, aber controvers blieb lange, ob nicht ber schon vorher ausgesprochenen Ansicht gemäß bas Indigblau richtiger als aus ber Vereinigung des Indigweiß mit Sauerstoff hervorgehend anzusehen sei; Wöhler und Liebig hatten 1838 die wechselseitige Umwandlung bes Allorans und des Allorantins als auf einem Zutreten von Wasserstoff zu bem ersteren bez.-w. einer Wegnahme von Wasserstoff aus bem letteren beruhend gebeutet. Ein ent= schiebeneres Resultat in der Richtung, eine organische Substanz in eine andere nur durch Mehrgehalt an Wasserstoff im klein= sten Theilchen von der ersteren sich unterscheibende umzuwandeln, erzielte jedoch Cannizzaro 1853 in ber Entbeckung, daß aus Bittermandeldl burch Behandlung besselben mit weingeistiger Ralilösung ber Benzylalkohol gebilbet wirb, und nach bemselben ober einem ähnlichen Verfahren wurden nun andere Albehybe (zunächst burch Kraut 1854 das Cuminol) in entsprechenbe Alkohole übergeführt. Solche einfachste Abbitionen von Wasser= stoff, wie sie bei Einwirkung besselben im Entstehungszustanb auf organische Substanzen statthaben können, wurden mit Sicher= heit wohl erst nach ber Zeit nachgewiesen, über welche bie Be= richterstattung sich hier zu erstrecken hat (bie Ueberführungen des Aethylenoryds und bes Aldehyds in Weingeist burch Wurt, anderer Albehyde und des Acetons in Alkohole durch Friebel 1862).

Aber anberer schon in jener Zeit erkannter Zufügungen von elementaren Atomen und von Atomgruppen zu organischen Berbindungen ist zu gedenken. Nach der Anerkennung des ölzbildenden Gases als einer zu diesen Berbindungen zu rechnenden Substanz gehörte das schon lange bekannte Product der Berzeinigung desselben mit Ehlor dahin, und dieses Product wurde später wiederum der Ausgangspunkt für die Gewinnung eines noch complicirter zusammengesetzten Körpers: des Glycols sich habe auf diese Entdeckung in dem solgenden Abschnitte zurückzurkommen). Die (schon 1825 und 1826 von Farabay und

Hennell angegebene) Verbindbarkeit besselben Gases Schwefelfaure zu Nethylschwefelfaure murbe 1855 burch Ber = the lot erwiesen, und bamit war jest erkannt, daß ein aus einem Alkohol burch Entziehung ber Elemente bes Wassers zu erhaltenber Kohlenwasserstoff sich wieber in jenen Alkohol über= führen läßt; 1856 zeigte berselbe Forscher, daß solche Rohlen= masserstoffe sich mit Wasserstoffsäuren zu Aethern ber entsprechen= ben Alkohole vereinigen und sich auch auf biesem Wege zu ben lets= teren umwandeln lassen. Zuführung der Elemente des Wassers in bem Berhältnisse, nach welchem sie in biesem enthalten finb, zu ber Substanz, von welcher ausgegangen mar, bedingte bier bie Entstehung bes Endproductes; solche Zuführung von Wasser war schon früher manchmal bewirkt worben, ohne bag man sie immer - so lange die Zusammensetzung ber in Betracht tom= menben Substanzen für ben möglichst masserfreien Zustand berselben noch nicht richtig festgestellt war — als solche gebeutet hätte (Wöhler und Liebig waren z. B. 1838 ber Ansicht, bas Alloran gehe unter Verlust von Wasser in s. g. wasserfreie Alloransaure über), manchmal aber auch bereits als solche er= kannt (bag bas Terpentinol bie Elemente bes Baffers zur Bilbung neuer Verbindungen aufnehmen kann, war z. B. durch Dumas und Peligot 1834, bann burch Wiggers 1846 u. A. nachgewiesen).

Auf indirecter Zuführung von Sauerstoff beruhte die 1857 gleichfalls von Berthelot zur Kenntniß der Chemiker ges brachte Umwandlung des Sumpfgases zu Methylallohol nach vorgängiger Abänderung des ersteren zu Methylchlorür. Indirecte Zuführung von Sauerstoff zu einer organischen Substanz wurde auch noch in anderen Fällen bewirkt durch Darsstellung eines, Chlor oder ein ähnliches Element enthaltenden Substitutions-Derivates und Eintretenlassen der s. g. Hydroryls Gruppe an die Stelle des substitutivenden Elementes (was R. Hoffmann 1857 bezüglich dieser Beränderung der Monoschloressissssich Ketule seitgestellt, von Perkin und Duppa

auch für die Bromessigläure beobachtet; von den zunächst in solcher Weise hervorgebrachten Umwandlungen erwähne ich hier nur der den letztgenannten Chemikern 1860 gelungenen der Bernsteinsäure zu Weinsäure und der in demselben Jahre durch Kekule ausgeführten der ersteren Säure zu Aepfelsäure). Von solchen indirecten Versahren der Zufügung von Sauerstoff möge noch eines gedacht werden: der Behandlung organischer Substanzen nach vorgängiger Einführung der Amidogruppe an die Stelle von Wasserstoff in ihnen mit salpetriger Säure, so fern die ersten Anwendungen der Einwirkung des letzteren Reagens zur Umwandelung gewisser stickstoffhaltiger Substanzen in andere organische (Piria sührte so 1846 das Asparagin in Aepfelsäure über, Strecker 1848 die Hippursäure in Benzoglycolsäure) der hier zu betrachtenden Zeit angehören.

Außer der Erkenntniß, welche Verfahren die Umwandlung organischer Berbindungen zu solchen ermöglichen, bie sich von ben ersteren nur burch einen Mehrgehalt an Sauerstoff unter= scheiben, murbe aber auch die von Methoden erworben, nach welchen sich sauerstoffhaltigere Körper zu sauerstoffärmeren um= wandeln lassen. Durch Piria und burch Limpricht murbe 3. B. 1856 realisirt, was Williamson 1851 vorausgesehen hatte: die Ueberführung einer Saure in das entsprechende Albehyb burch trockene Destillation eines Gemenges aus einem Salze der ersteren mit ameisensaurem Salz. Daß die nämliche Umwandlung einer Saure nach vorgängiger Abanderung der= selben zu dem Chlorid einer in ihr enthaltenen Atomgruppe (biefes konne bei Einwirkung von Rupferhybrur bas zugehörige Albehyd bilben, hatte Chiozza 1853 angegeben) und bann zu bem Cyanib burch Behandlung bes letteren mit Wasserstoff im Entstehungszustande bewirkt werben konne, zeigte Rolbe gleichfalls 1856. — Einer späteren Zeit, als ber hier zu betrachtenben, gehört bie Auffindung anberer wichtiger Reactionen an, durch welche sich Umwandlungen der letteren Art: Ent= ziehungen von Sauerstoff, bewirken lassen. Es ist schwer, ber Versuchung Wiberstand zu leisten, wenigstens an einige ber ba

in dieser Richtung erlangten Resultate zu erinnern (die von Ulrich 1859 bewirkte Ueberführung ber Milchfäure in Chlor= propionsaure burch Behandlung ber ersteren mit Phosphor= superchlorib und bes Productes mit Wasser, und ben ba ge= gebenen Nachweis, daß die Milchfäure zu Propionfäure reducirt werben könne; die von Lautemann 1860 birect mittelft Jobwasserstoffsaure bewirke Reduction ber Milchsaure zu Propion= saure und die daran sich anschließende ber Weinsaure und ber Aepfelsäure zu Bernsteinsäure burch Schmitt, ber Weinsäure zu Bernsteinsaure und zu Aepfelsaure burch Dessaignes, welcher bereits 1849 ben Uebergang ber Aepfelsaure in Bern= steinsäure bei bem Faulen bes Kalksalzes ber ersteren unter Wasser beobachtet hatte); aber boch muß ich mich Dessen enthalten, einzugehen in die weitere Besprechung, wie man burch Orybation und Reduction organische Verbindungen unter ein= ander nach einer Richtung und nach ber entgegengesetzten um= wandeln lernte: wie man in einer die Erwartungen früherer Zeit weit übertreffenben Weise auf bem Gebiete ber organischen Chemie die Operationen ausführen lernte, welche auf bem ber unorganischen seit lange so häufig in Anwendung gekommen maren.

Wenn ich auch hier etwas aussührlicher bei Angaben über bas Bekanntwerben verschiebener Versahren verweilte, organische Verbindungen zu anderen von gleichem Kohlenstoffgehalte ber kleinsten Theilchen umzuwandeln, so ist doch damit eine irgend vollständigere Uebersicht für das auch nur dis zu der meine Verichterstattung abschließenden Zeit in dieser Beziehung Gestundene und zur Benutzung Gebrachte in keiner Weise gegeben. Dafür wäre auch noch solcher Umwandlungen zu gedenken, die lediglich auf Umlagerung der in dem kleinsten Theilchen der ursprünglichen Verdindung enthaltenen elementaren Atome der ruhen (von der des chansauren Ammoniaks zu Harnstoff durch Wöhler 1828 an), oder solcher unter Austreten von Wasser vor sich gehender, wie die des isäthionsauren Ammoniaks zu Taurin (burch Strecker 1854), und mannigsacher anderer,

beren erschöpfenbere Aufzählung hier jedoch nicht erwartet wersben kann.

Darüber habe ich aber noch einige Angaben zu machen, wie man von Verbindungen mit kleinerem Gehalte der kleinsten Theilchen an Rohlenstoff zu solchen mit größerem Rohlenstoff= gehalte aufsteigen lernte: zu Berbindungen, welche auf Grund bavon auch als einfachere zu betrachten seien, baß sie nicht aus solchen zusammensetbar wieder zu den letteren zerlegt werden können. Für die aus Weingeist und organischen Säuren zu erhaltenben Aether mar z. B. schon 1784 burch Scheele er= kannt, bann burch Chenevir, Thénarb u. A. bestätigt worben, daß sie bei Ginwirkung passender Agentien verhältniß= mäßig leicht wieber zu Weingeist und ber angewenbeten Gäure werben; und als zusammengesetztere organische Verbinbungen wurden sie beghalb meistens (vgl. S. 552 f.) seitbem angesehen. Richt um die Darstellung berartiger Berbindungen sondern um bie Bildung solcher organischer Substanzen, die in ihrer Art eben so einfache seien wie die zu ihrer Hervorbringung dienen= ben, hanbelt es sich uns hier.

Für die Besprechung, wie man solche Umwandlungen realisiren lernte, kommt mir weniger in Betracht, was schon frühe über die Bilbung s. g. campherartiger Substanzen bei ber Ginwirkung sehr hoher Temperatur auf Körper von niebrigerem Rohlenstoffgehalte beobachtet mar: solcher Substanzen, später als Rohlenwasserstoffe von höherem Kohlenstoffgehalte erkannt wurden, und Aehnliches. Wir haben zunächst nur glattere Reactionen in's Auge zu fassen. Hierher zu zählen ware z. B. die Ueberführung bes Alkohols in Essigsaure in Aether gewesen nach Berzelius' Anschauungs= unb weise (vgl. S. 571 und 573), daß in einem kleinsten Theilchen bes ersten Körpers nur halb so viel Kohlenstoffatome enthalten feien als in einem ber beiben letteren; aber Berzelius' Autorität ungeachtet zählte biese Ansicht — anberen gegenüber, über welche bereits früher zu berichten mar — nur wenige Anhänger (ich hatte schon S. 670 auf ben nachfolgenden Ab-

schnitt bezüglich Dessen zu verweisen, wie in uns näherer Zeit in Betreff des Alkohols und des Aethers eine Ber= zelius' Meinung entsprechendere Lehre zu Geltung tam; ba= hin auch bezüglich Dessen, mas die Bildung des Acetons aus der Essigsäure als hierher gehörig erkennen ließ). Unter den Fällen, welche mit größerer Berechtigung als hierher gehörig zu betrachten waren, mögen zunächst einige in Erinnerung ge= bracht werben, wo die Entstehung einer complicirteren (im kleinsten Theilchen mehr Rohlenstoff enthaltenben) Substanz aus einer und berselben einfacheren zu constatiren mar: wie z. B. 1830 durch Liebig und Wöhler's Untersuchung ber Chanur= faure für diese, sofern sie aus dem einfacheren Cyan bez.=w. einer mittelst besselben barzustellenden Verbindung hervorgebracht werden kann, oder bei der durch Liebig 1835 mahrgenommenen, durch Tehling 1838 festgestellten Befähigung bes Albehyds zu polymerer Umwandlung, ober bei ber durch Balard 1811 nachgewiesenen Bilbung von Polymeren bes Amylens neben bie= sem aus Amylalkohol. In anderen Fällen entstammte der Rohlenstoffgehalt der neu entstehenden complicirteren Substanz verschiedenen einfacheren, und namentlich ben einer Cpanver= bindung ober des Chans selbst lernte man dem eines anderen organischen Körpers zufügen und so noch fester zusammen= haltende Verbindungen hervorbringen, als die (von Winckler 1832 entbeckte, von Liebig 1836 auch in Beziehung auf ihre Entstehung genauer untersuchte) aus Bittermanbelol und Blau= fäure unter Mitwirkung von Salzfäure sich bildende Mandel= säure: 1847 zeigten einerseits Frankland und Rolbe, andererseits Dumas, Malagnti und Leblanc, baß bie aus Alkoholen als Cyanverbindungen der in denselben anzunehmenben Radicale darstellbaren Körper zu Gauren von boberem Kohlenstoffgehalte, als der des betreffenden Alkohols ift, umgewandelt werden können; 1848 lehrte A. W. hofmann bes aus der Bereinigung des Chans mit dem Anilin hervor= rehende Cyananilin kennen, 1850 Strecker bas aus Albehyb= moniaf und Blausaure bei Anwesenheit von Salzsaure ent=

ftehende Alanin und bessen Ueberführung in Milchsäure. auch noch für andere einfachere Kohlenstoffverbindungen wurde erkannt, wie man burch Einwirkung von ihnen auf eine orga= nische Substanz diese zu einer von größerem Kohlenstoffgehalt umwandeln kann; nur weniger solcher Reactionen: ber burch Chiozza 1856 aufgefundenen Bilbung bes Zimmtöls aus Albehyd und Bittermanbelöl bei dem Erwärmen mit Salzsäure, ber burch Bertagnini in bemselben Jahre nachgewiesenen Bilbung ber Zimmtfäure aus Acetylchlorur und Bittermanbelol, ber burch Wauklyn 1858 bekannt geworbenen Vereinigung der Kohlensäure mit Natriumäthyl zu propionsaurem Natron mag hier noch gebacht werben. Aber ich barf am Schlusse bieser ohnehin schon zu ausführlich geworbenen Zusammenstellung von Berfahren, welche als zur Umwandlung organischer Verbindungen in andere geeignet aufgefunden murben, nicht länger bei ber Aufzählung solcher verweilen, mittelst beren aus Substanzen von kleinerem Rohlenstoffgehalte ebenfalls als einfachere zu be= tractenbe von größerem hervorgebracht werben konnten, wären gleich noch mehrere (u. Al. die Ueberführung ber Milchsäure in Buttersäure bei Gährungsvorgängen, wie auf Grund ber 1843 von Pelouze und Gélis gemachten Erfahrungen erkannt murbe) und unter biesen ben hier ermähnten an Wichtigkeit nahe kommenbe zu nennen.

Allerdings bleibt diese Zusammenstellung eine äußerst lückenshafte; doch ist es mir ein Leichteres zu ersehen, für wie viele und wie wichtige unter den dis 1858 in der organischen Chemie benutzbar gewordenen Umwandlungsversahren der Ausgang und die zunehmende bessere Erkenntniß in dem Vorhergehenden ungenügend oder gar nicht besprochen ist, als die wünschensswerthe Ergänzung ihm einzuslechten. Und noch lückenhafter wird die Berichterstattung bezüglich der verschiedenen Grupspen organischer Verbindungen und der ihnen zugehörigen einzelnen Körper sein.

Den Versuch bieser Betichterstattung beginne ich wohl am

Besten mit einigen Angaben über eine Gruppe von Verbind= ungen, für welche bereits oft zu erinnern war, daß Viele sie früher wenn nicht gerabezu als ber unorganischen Chemie zu= gehörig doch als an der Grenze zwischen dieser und der organischen Chemie stehend betrachteten. Es waren Dies die Cyanverbindungen, für die auch Berzelius, welcher ihnen ge= wöhnlich unter den unorganischen ihre Stelle anwies, das Letztere (so 3. B. 1823 ausdrücklich für die Blaufäure) an= erkannte. Oft schon hatte ich auf Arbeiten Bezug zu nehmen, welche diese Verbindungen betrafen, von der Darstellung der Blausaure durch Scheele (1782; vgl. S. 80) an über Ber= thollet's Betrachtung dieser Säure als einer sauerstofffreien (von 1787 an, vgl. E. 485) hinaus bis zu Gan=Lussac's Abscheidung des Chaus und der Erkenntniß besselben als eines, gewissen Elementen analog sich verhaltenden zusammengesetzten Körpers (1815, vgl. S. 549 f.) und weiterhin. Von früheren, die Bekanntschaft mit Körpern aus dieser Gruppe fördernden Arbeiten habe ich hier noch zu gedenken der von Proust 1806 und von Ittner 1809 veröffentlichten, welcher Letztere zeigte, daß außer dem Gisen auch andere Metalle hierhergehörige als Doppelsalze auzusehende Verbindungen bilden können, und Porret's in die Jahre 1814 und 1815 fallender Arbeiten über solche eisenhaltige Verbindungen und die aus Blaufaure und Gisenorydul sich bildende Säure, welche in denselben anzunehmen sei (diese Betrachtungsweise machte Gay= Lussac 1823 der später gewonnenen Erkenntniß entsprechender in der Annahme der Eristenz einer Wasserstoffsäure, deren Radical sich aus Gisen und Cyan zusammenfüge); von Berzelius' 1819 ausgeführten Untersuchungen über eisenhaltige Cnanver= bindungen war bereits (S. 480) die Rebe, von späteren auf tiesen Gegenstand bezüglichen darf ich nur noch der 1822 be= fannt gewordenen L. Simelin's erwähnen, welche mit ber Entdeckung des f. g. rothen Cyaneisenkaliums die Erkenntniß einer neuen Classe berartiger Verbindungen eröffneten. "istenz der Schwefelblausäure und ihrer Salze murbe 1808

burch Porret in bestimmterer Weise bargethan, die Zusammen= setzung burch Berzelius 1820 (vgl. S. 481 und 565). Darauf, daß Wöhler's nachher noch nach verschiebenen Richtungen fort= gesetzte Untersuchungen über das Cyan 1822 die Eristenz ber Cyansaure feststellten, war S. 565 Bezug zu nehmen, unb S. 559 barauf, baß ber Nachweis gleicher Zusammensetzung für die Knallsäure wesentlich mit zur Begründung ber Lehre von ber Romerie beigetragen hat; die Zahl bieser isomeren Säuren wurde noch vergrößert 1830 burch das bezüglich ber Cyanursäure Gefundene (vgl. S. 680) und 1855 durch die von Liebig und von Shischkoff gemachte Entbeckung ber als Fulminursäure ober Jocyanursaure benannten Gaure. Bezüglich ber aus Cyan und Chlor entstehenden Verbindungen fügte Serullas ber von Gay=Lussac 1815 (vgl. S. 603) untersuchten flüchtigeren 1827 die Renntniß der fixeren (festen) hinzu, deren Zusammen= setzung durch Liebig 1834 festgestellt murbe; über die Eristenz einer britten (flussigen) Verbindung machte zuerst Wurt 1847 Angaben.

Von den zahlreichen Untersuchungen, welche in der Ersforschung der Zersetzungsproducte von Cyanverdindungen zur Kenntniß wichtigerer neuer Körper und Körperclassen führten, kann zunächst nur weniger gedacht werden: der durch Liebig von 1829 an ausgeführten, welche (vollständiger 1834) die Wellonsverbindungen, das Welam, Welamin u. s. w. in die Chemie einsführten und Ausgangspunkte für viele spätere Arbeiten und Disscussionen abgaben, und Playfair's Entdeckung der Nitroprussidsverbindungen 1849.

Als an der Grenze zwischen unorganischen und organischen Berbindungen stehend wurden früher von Vielen auch solche Säuren betrachtet, welche in dem s. g. wasserfreien Zustande sich als Verdindungen eines unzerlegbaren Radicals: des Koh-lenstoffs mit Sauerstoff ausweisen: so die Oralsäure nach berichtigter Erkenntniß der Zusammensetzung derselben (vgl. S. 545), die von Klaproth 1799 im Honigstein ausgesundene Säure, nachdem Liebig und Wöhler 1830 die Zusammensetzung für

sie ermittelt hatten, die von L. Gmelin 1825 entbeckte Krokon= Welche Resultate der Untersuchung einzelner solcher Cauren erwuchsen, kann hier nicht zusammengestellt werben, und sehr Weniges nur von Dem, mas die genauere Erforschung bes Verhaltens stets ben organischen Verbindungen zugezählter Säuren ergab; und jedes Versuches habe ich mich zu enthalten, Angaben darüber zu machen, wie die Zahl dieser Sauren un= ablässig durch die Auffindung, burch die kunstliche Darstellung neuer muchs. Nur wenige unter ben Arbeiten, welche langer schon bekannte Säuren zum Ausgangsmaterial hatten, waren in den früheren Abschnitten dieses Buches zu besprechen gewesen, sofern sie für die Erfassung ober Geltendmachung allgemeiner Unsichten wichtige Resultate ergeben hatten; so z. B. (S. 592 ff.) auf Citronsäure, Weinsäure u. a. bezüglicher bei ber Bericht= erstattung über die Bestreitung ber älteren Lehre in Betreff ber Constitution der Säuren und der Salze, oder (S. 608 u. 614) der Umwandlung der Essigsäure in eine ähnlich sich verhaltende hlorhaltige Säure bei der Betrachtung der Aufstellung der Sub= stitutionstheorie. Aber unerwähnt sind geblieben zahlreiche an= dere wichtigste Arbeiten: so die von Wöhler und Liebig 1837 und 1838 veröffentlichte über die Harnsaure, welche einen nach Berzelius' Urtheil ohne Beispiel bastehenden Reichthum an neu entbeckten und untersuchten Körpern brachte, so eine übergroße Anzahl anderer, deren hervorragendste auch nur hier in einigermaßen genügenbe Erinnerung bringen zu wollen bie Darlegung eines beträchtlichen Theiles der organischen Chemie benöthigen mürbe. Was allein ist an Wichtigem gearbeitet worden in Betreff der Veränderungen, welche gewisse organische Säuren bei dem Erhitzen und bei der trockenen Destillation erfahren; unmöglich ist es mir, auch nur bezüglich einzelner z. B. ber Weinsaure, ber Aepfelsaure, ber Citronsaure, mit welchen frühe und unter Erzielung erheblichster Resultate Untersuchungen in dieser Richtung angestellt wurden - hier an= zugeben, wie bald langsamer, bald rascher die Erkenntniß der Habenden Veränderungen erlangt wurde, die der Ratur der

sich bilbenben Substanzen, die der Ibentität einzelner baraus hervorgehender Säuren mit natürlich vorkommenben. Welche Bichtigkeit tam ben Versuchen zu, gewisse Sauren zu einfacheren Substanzen zu zerlegen, so baß sie als aus ber Bereinigung bieser hervorgehend betrachtet werben konnten: wie z. B. ber Zerlegung ber (burch Liebig 1829 als eigenthumlich unter= schiebenen) Hippursaure zu Benzoösaure und bem von Bra= connot 1820 entbeckten Glycocoll burch Dessaignes 1845, welchem auch die Wieberherstellung ber ersteren Säure aus ben beiben letztgenannten Substanzen 1853 gelang, ober bie Spalt= ung der Traubensäure (vgl. S. 562) zu gewöhnlicher Wein= saure und einer bamit isomeren, wesentlich nach ihrem optischen Charafter bavon verschiebenen Saure burch Pasteur 1848; und boch kann ich auch hier nicht weiter barüber berichten, was solde Untersuchungen vervollständigte und was sich an sie anschloß.

Unerwähnt sind geblieben zahlreiche Arbeiten, welche durch bie genauere Untersuchung neu entbeckter Säuren sondern auch vorher bereits bekannter allmälig Reihen sich ähn= licher und auch in Betreff ber Zusammensetzung einfache Beziehungen (ich komme auf die Erkenntniß solcher Beziehungen zuruck) zeigenber Säuren herausbilben ließen (z. B. zu ben schon frühe auch ihrer Zusammensetzung nach richtig erforschten Anfangsgliebern ber f. g. Reihe ber fetten Säuren bie folgenben Glieber zufügten) ober welche bie für bie Säuren größerer Gruppen natürlich vorkommenber Substanzen früher erlangten und ihrer Zeit nicht besser zu erlangenden Resultate mit den Hülfsmitteln ber inzwischen weiter vorgeschrittenen Wissenschaft revidirten (ich erinnere baran, wie die aus Chevreul's schon mehrfach, u. A. S. 541 erwähnten Untersuchungen hervorge= gangenen Resultate auch bezüglich ber in ben Fetten enthaltenen Sauren noch für Einzelheiten burch spätere Arbeiten: bie auf Liebig's Veranlassung von 1840 an, die durch Heint von 1851 an und burch Andere ausgeführten, Berichtigung Bervollständigung gefunden haben), die Unterscheidung bisher für ibentisch gehaltener Substanzen als isomerer Säuren brachten ober doch vorbereiteten, u. A. Rann ich bei der Ausfüllung auch dieser Lücken nicht verweilen, so mögen doch mindestens einige Angaben über das Bekanntwerden mit einzelnen wichtigeren Classen von Körpern hier ihre Stelle finden, die sich von orsganischen Säuren ableiten.

Einiges die Amide und die Zusammenfassung berselben Betreffende fand bereits S. 461 und 654 Ermähnung, nament= lich auch daß die Kenntniß dieser Classe von Körpern von dem Dramib ausging, welches Dumas 1830 untersuchte und so be-Daß mit dieser durch trockene Destillation des neu= tralen oralsauren Ammoniaks bargestellten Substanz als Product der Einwirkung von Ammoniakflussigkeit auf Draläther wahrgenommene identisch ist, zeigte Liebig 1834. Alls eine bem Oramib ganz analoge Verbindung erkannten und benannten Wöhler und Liebig 1832 bas wiederum in anderer Weise: bei ber Einwirkung von Ammoniakgas auf Chlorbenzonl erhaltene Benzamid. Wie die Zahl künstlich hervorzubringender derartiger Körper sich nachher vergrößert hat, ist hier nicht zu verfolgen; von natürlich vorkommenben Substanzen wurden als analoge zuerst betrachtet ber Harnstoff burch Dumas 1830, das Asparagin durch Boutron=Charlard und Pelouze Von neueren auf diese Classe von Verbindungen bezüg= lichen Arbeiten kann ich nur kurz berer gedenken, welche in Verknüpfung mit später zu erörternben theoretischen Deutungen der Amide, nämlich als substituirter Ammoniake, weitergehende Vertretbarkeit des Wasserstoffs im Ammoniak nachwiesen und nach noch anderer Richtung hin in Beachtung gebliebene Abtheilungen aufstellten: ber burch Gerhardt und Chiozza von 1853 an veröffentlichten Untersuchungen, welche die Unterscheid= ung primarer, secundarer (unter welchen auch folche Substanzen ihre Stelle fanden, welche Laurent von 1835 an als Imib= verbindungen bezeichnet hatte), tertiärer einfacher Amibe, wie auch die der letzteren und der Diamide einführten. — Das da= mit in Zusammenhang stehende Aufkommen einer ähnlichen Clas= sication der Aminsäuren kann ich hier nicht besprechen, sondern

unter Hinweisung auf bas S. 653 f. Angegebene nur baran er= innern, daß die erste solche Saure die von Balard 1841 als Product der Erhitzung von saurem oralsaurem Ammoniak er= haltene und untersuchte Oraminsaure war, Laurent 1845 mehrere ähnliche Säuren als bei ber Einwirkung von Ammoniak auf s. masserfreie Säuren sich bilbend kennen lehrte, Ber= zelius 1846 für solche Substanzen die gemeinsame Bezeichnung Aminsäuren vorschlug. — Die Kenntniß ber als Nitrile benann= ten Verbindungen murbe eröffnet 1844 durch Fehling's Ent= bectung bes Benzonitrils als bes Productes der trockenen De= stillation des benzoësauren Ammoniaks. In minder glatter Weise (unter ben Producten ber Zersetzung des Leims durch Chromfäure) erhielt bann 1846 Schlieper bas sich ähnlich verhaltende Valeronitril. 1847 wurden burch Dumas, Ma= laguti und Leblanc und durch A. W. Hofmann die Am= moniaksalze von Gliebern ber Reihe ber s. g. fetten Gauren in Ritrile übergeführt und biese als ibentisch mit ben als Cyan= verbindungen von Alkoholradicalen dargestellten Körpern be= funden, in Uebereinstimmung mit den bezüglich ber Constitution ber Nitrile von Frankland und Kolbe bamals ausgesprochenen Ansichten.

Den burch Einwirkung von Chlor auf Bittermanbelöl entstehenben Körper hatten Wöhler und Liebig 1832 (vgl. S. 566) als in nächster Beziehung zu ber Benzoösäure stehenb betrachtet: als die Chlorverbindung des Radicals, welches in dieser Säure anzunehmen sei. Durch Behandlung mit Phosphorsuperchlorid diese Säure zu jenem Körper, viele andere organische Säuren zu Körpern umzuwandeln, welche zu ihnen in der nämlichen Beziehung stehen, lehrte Cahours 1846 und 1848. Bon welchen Folgen die Verfügung über diese Chlorverdindungen und speciell die Anwendung derselben für die Darstellung der s. g. wasserfreien eindasischen Säuren für die Seltendmachung allgemeinerer Aussichten in der Chemie wurde, ist in dem nächstesolgenden Abschnitte zu besprechen, und auch, wie nach dem Wuster des Benzopls zusammengesetzte sauerstofshaltige Radicale

als in einbasischen organischen Säuren enthalten anerkannt wurden. In Betreff solcher Radicale ist an dieser Stelle nur anzugeben, daß die von Gerhardt 1852 ausgesprochene Vorsaussicht, sie seien auch für sich darstellbar, in demselben Jahre durch Chiozza (für das Cumpl) verwirklicht wurde, und daß Brodie 1858 Hyperoxyde solcher Radicale kennen lehrte.

Aus der Erforschung des Verhaltens organischer Säuren ging auch die Kenntniß ber jett so zahlreichen Classe von Ver= bindungen hervor, die wir unter der Bezeichnung Ketone zu= fur das erstbekannte Glied dieser Classe, das sammenfassen. schon frühe mahrgenommene und nachher oft untersuchte Aceton stellten Liebig 1831 und Dumas 1832 die Zusammensexung fest, so daß sich nun die Bilbung dieses Körpers aus essig= saurem Salz einfach erklären ließ; bei ben späteren Arbeiten über das Aceton und die von ihm sich ableitenden Substanzen: ben durch Rane (welcher es als eine Alkoholart betrachtete) 1837, burch Stäbeler 1853 und 1859, durch Andere veröffentlich= ten ist hier nicht zu verweilen. Als nach ber Bildungsweise und ben Beziehungen in der Zusammensetzung dem Aceton analoge mur= ben andere Körper von 1833 an beachtet: zunächst durch Buffp die bei der Destillation fetter Sauren mit Kalk sich bilbenben Producte; damals auch begann neben Mitscherlich Peligot die Untersuchung der bei Destillation des benzoësauren Kalks entstehenden Substanzen, und andere Arbeiten über die bei ber Destillation ber Kalksalze von Valeriansäure, Buttersäure u. a. entstehenden reihten sich an, unter welchen ich nur der von Chancel 1844 ausgeführten wegen des ba gebrachten Nachweises erwähne, daß die Zersetzung solcher Salze organischer Säuren außer einem acetonartigen auch ein albehybartiges Product ergeben kann. Darüber, wie die Ansichten über die richtigen Formeln und die Constitution bes Acetons und ber ihm analogen Körper sich in neuerer Zeit gestalteten und wie die s. g.gemischten Retone bekannt wurden, berichte ich besser in dem folgenden Abschnitt.

Von den Gliedern der jest gleichfalls zahlreichen Classe

als Albehyde bezeichneter Verbindungen stand mährend längerer Zeit bas aus Weingeist sich bilbenbe Albehyb ziemlich vereinzelt, welches Döbereiner seit 1822 beachtet aber nicht rein erhalten noch bezüglich seiner Natur mit Bestimmtheit erkannt hatte, die erst burch Liebig 1835 festgestellt wurde. Berzelius hatte zwar schon 1836 darauf hingewiesen, daß das Albehyd und das Bittermanbelöl analoge, zu ber Essigsäure und zu ber Benzoëfäure in ber nämlichen Beziehung stehenbe Körper seien; aber wenn er auch den beiben ersteren Körpern analoge Constitution zuschrieb, sie als Hybrate entsprechenber Orybe sauerstofffreier Radicale betrachtete, so kam boch diese Auffassung weniger in Annahme als die, daß zwar das Albehyd bes Weingeists als so constituirt, das Bittermanbelol aber als die Wasserstoffver= bindung eines sauerstoffhaltigen Radicals anzusehen sei. Das Bittermanbelol blieb ber Gegenstand wichtiger Untersuchungen und war der Ausgangspunkt für die Darstellung vieler neuer Berbindungen; eine Aufzählung ber von ihm aus sich bilben= ben, welche nach Wöhler und Liebig (1832, vgl. S. 566 f.) Laurent von 1835 an, Zinin von 1839 an und Andere tennen lehrten, ift hier nicht zu geben. Aber bem Bitter= manbelöl analog sich verhaltenbe Körper wurden auch bald als solche erkannt: so schon 1834 der in dem Zimmtöl ent= haltene burch Dumas und Peligot, 1840 ein in dem Romisch=Kümmelöl enthaltener burch Gerhardt und Cahours. In bem letteren Jahre stellten Dumas und Stas bem Albehyb aus Weingeist bas aus einem anberen Alkohol: bem Amylalkohol gewonnene zur Seite, und Rebtenbacher 1843 nach ber Aehnlichkeit bes Verhaltens mit dem des ersteren bas Glycerin bereitete Acrolein. Mit ber Erwähnung bes aus letteren habe ich schon Bezug barauf genommen, aus wie vieler= lei Substanzen außer Alkoholen man durch chemische Beränder= ung berfelben albehybartige Körper erhielt; aber an mehr als bas hier und S. 688 bezüglich ber Bildung aus den ent= sprechenben Säuren (vergl. auch S. 677) Angegebene und ben (von Gudelberger 1847 erbrachten) Nachweis ber Entstehung solcher Körper aus s. g. Proteinstoffen bei Einwirkung gewisser orydirender Agentien darf ich nicht erinnern. Die Beziehungen dieser Körper zu Säuren, in welche sie einsach durch Zutreten von Sauerstoff übergehen, waren wohl hauptsächlich das sür die allmälige Zusammenfassung der ersteren sich zu Grunde Legende; wie sich gewisse charakteristische Eigenschaften bei einigen, andere bei anderen Gliedern dieser Gruppe sanden, entzieht sich gleichfalls hier der Besprechung, und nur Dessen sei noch gedacht, daß Bertagnini 1852 die Verdindbarkeit mit sauren schwesligsauren Alkalien als etwas den dieser Gruppe angehörigen Substauzen im Allgemeinen Zukommendes hervorhob.

Wie schon die Untersuchung des aus Weingeist entstehenden Albehyds wesentlich zur besseren Erkenntniß ber Umwandlung des ersteren in Essigsäure beitrug, gaben auch andere Glieder der Albehydgruppe Verknüpfungen zwischen Alkoholen und den entsprechenden Säuren ab, und um so zahlreichere, je mehr Körper als dem Weingeist analoge erkannt murben. erste unter ben Substanzen, welche bem Weingeist an die Seite tretend den Begriff Alkohol von Einem Körper auf mehrere von ähnlichem Verhalten ausdehnen ließen, lehrten Dumas und Peligot 1834 die in dem Holzgeist enthaltene kennen (vgl. S. 572 f.), und Cahours' von 1837 an veröffentlichte Ar= beiten fügten die in dem Kartoffelfuselol enthaltene hinzu. Andere in diese Reihe gehörige Alkohole murben später als bei gewissen Zersetzungen (bes Ricinusols, Bouis 1851) ent= stehend ober in Fuselölen vorkommend (Wurt 1852, Chan= cel, Faget 1853) aufgefunden, doch ich kann auf die sie betreffenden Arbeiten nicht weiter eingehen, auch nicht barauf, welche Arbeiten außer den durch Dumas und Peligot 1835 ausgeführten bas bereits 1818 durch Chevreul beschriebene und von ihm mit dem Weingeist verglichene Aethal als ein Glied jener Reihe anerkennen ließen und wie noch kohlenstoff= reichere Glieder derselben aus Wachsarten (durch Brobie 1848) erhalten wurden. (Der Nachweis, daß in dieselbe Reihe

gehörige isomere alkoholartige Substanzen existiren, fällt nicht mehr in die hier zu betrachtende Zeit.) — Aber auch außerhalb ber jett besprochenen Reihe stehende Alkohole wurden bekannt. Der Darstellung solcher aus albehybartigen Körpern, zunächst bes Benzylalkohols (1853) wurde bereits S. 675 gebacht. Auf Grund der 1844 veröffentlichten Untersuchungen des Knoblauch= öls durch Wertheim und bes Seuföls durch Will war in biesen Substanzen ein dem Aethyl sich ähnlich verhaltendes Ra= bical: bas Allyl angenommen worden; daß Verbindungen bes letteren von bem Glycerin aus bereitet werben konnen, zeigten Berthelot und Luca 1854, und sie selbst lehrten von da an wie auch Zinin 1855 und Cahours und Hofmann 1856 eine größere Zahl solcher Verbindungen kennen, unter welchen der Allylalkohol durch die letztgenannten Chemiker dargestellt wurbe. — Die Bekanntschaft mit einer Reihe von Substanzen, die als mindestens den Alkoholen nahestehende zu betrachten seien aber auch die Eigenschaften von Säuren besitzen, eröffnete ein aus dem Steinkohlentheer abgeschiedener Körper, das Phe= nol; durch Runge wurde es 1834 unter der Bezeichnung Carbolfäure beschrieben, burch Laurent 1841 mit Erkenntniß ber Ibentität mit ber ersteren unter ber Benennung Phenyl= hydrat, und bei der Untersuchung durch den letzteren Chemiker wurde es zum Ausgangspunkt für die Darstellung zahlreicher und wichtiger Derivate, welchen sich später durch die Arbeiten Anderer, namentlich die unter Williamson's Leitung 1854 ausgeführten noch mehrere zugesellten (bas von Reichenbach 1832 aus Holztheer abgeschiebene Kreosot, welches seit Lau = rent's Untersuchung bes Phenols als mit biesem in ber Haupt= sache ibentisch angesehen worben war, betrachtete als etwas wesentlich bavon Verschiebenes Gorup = Besanez zuerst 1851).

Die verschiebenen Alkohole gaben das Material ab für die Darstellung einer großen Zahl anderer Verbindungen: solcher, beren Bildung unter tiefer eingreifender Zersetzung oder complicirterer Umwandelung des angewendeten Alkohols statt hat, und solcher, beren Zusammensetzung noch zu der des sie hervor=

bringenden Alkohols in einfacherer Beziehung steht. Von dem Weingeist aus stellten Soubeiran 1831 und Liebig 1832 die Substanz bar, welche Dumas 1834 bei richtigerer Erkenntniß der Zusammensetzung derselben als Chloroform benannte. Aus dem Weingeist wurde auch erhalten 1832 durch Liebig das Chloral, bessen Zusammensetzung gleichsalls durch Dumas 1834 festgestellt murbe, und das Acetal, welches bereits von Döbereiner unter den Orydationsproducten des Weingeists neben Albehnd (vgl. S. 689) wahrgenommen 1833 von Liebig genauer unterschieden und 1835 untersucht, übrigens seiner Zusammensetzung nach erst durch Stas 1846 richtig erkannt wurde. Für frühe und oft schon vorgenommene Behandlungen des Weingeists mit anderen Körpern konnten spätere genauere Untersuchungen boch noch die Auffindung bis bahin unbeachtet gebliebener Producte ober die Berichtigung älterer Angaben bringen; so z. B. die durch Debus über die Gin= wirkung der Salpetersaure auf den Weingeist von 1856 an veröffentlichten in der Entdeckung der Glyorylsäure und des Glnorals. Für die verschiedenen dem Weingeist sich anreihenden Allkohole lernte man Umwandlungen, wie sie zunächst für den ersteren erkannt worden waren, ausführen: Orybationen 3. B. zu albehndartigen Substanzen und zu Säuren (in letterer Beziehung ist noch des burch Dumas und Stas 1840 auf= gefundenen Verfahrens, einen Alkohol durch Ginwirkung von Ralihydrat bei höherer Temperatur in die entsprechende Gaure überzusühren, zu gedenken); oder Körper darzustellen, welche zu den betreffenden Alkoholen in der nämlichen Beziehung stehen, wie der gewöhnliche Aether zu dem Weingeist (die ver= schiedenen Ansichten über die Aetherhildung, zu welchen Mit= scherlich und Liebig 1834, Graham 1850 und Andere kamen, kann ich hier nicht besprechen, und über bas in dem letzteren Jahr in Betreff ber Beziehungen zwischen ben Aethern und den zugehörigen Alkoholen durch Williamson Nachgewiesene berichte ich besser in dem folgenden Abschnitt); durch Austretenlassen bes ganzen Sauerstoffgehaltes in ber

aus Alkoholen biese zu Kohlenwasserstoffen 3. B. stellten schon 1835 Dumas und Pe= .. Methal bas Ceten bar); ober burch Einführen meialles an die Stelle von Wasserstoff in einem abstanzen von so mächtigem Ginwirkungsvermögen nen, wie die von Liebig 1837 als aus Weingeist Lend erkannten. Wie aus bem Weingeist lernte man aus anberen Alkoholen Säuren von ber Art ber von zurner 1819 als aus Weingeist und Schwefelsäure sich ineten barstellen (biese: bie später als Aethylschwefelsäure renannte Säure untersuchten zunächst namentlich A. Bogel 1819, Hennell 1826, Serullas 1828; bag aus ben burch Magnus 1833 und 1839, burch Regnault 1837 veröffent= lichten Untersuchungen über bie Einwirkung ber mafferfreien Schwefelfaure auf Weingeist und auf ölbilbenbes Gas bie Renntniß ber als Aethionsäure, Isathionsäure, Carbylsulfat bezeichneten Verbindungen hervorging, sei hier erwähnt), und benen bieser Sauren vergleichbare Verbindungen, welche zu anderen einfacheren Säuren in ähnlicher Beziehung stehen, wie jene zu ber Schwefelsaure (über bie früheren Wahrnehmungen ber Existenz anderer Aethersäuren kann ich hier keine Angaben machen, aber erinnert moge boch baran werben, daß Pelouze 1833 die einer berartigen von der Phosphorsaure sich ableiten= ben, Mitscherlich 1834 bie ber Aethyloralsäure, Dumas und Peligot 1840 die der Methyl= und der Aethylkohlen= außer Zweifel setten). Aus Zeise's 1822 be= gonnenen Untersuchungen, auf die bereits S. 443 Bezug zu nehmen war und welchen sich später bie von Couerbe (1836), Defains (1847), Debus (von 1849 an) u. a. anschlossen, ging die Kenntniß ber solchen Sauren sich an die Seite stellenben, von Zeise als Xanthogensäure benannten Säure und ber von ihr sich ableitenden Körper hervor. Von den Alkoholen ausgehend lernte man ihnen vergleichbare aber an ber Stelle bes Sauerstoffs Schwesel enthaltenbe Verbindungen, nach bem Muster des von Zeise 1833 entdeckten Mercaptans und viele andere zu erhalten.

Unter den von den Alkoholen aus barzustellenden Verbindungen vergrößerte sich ganz besonders die Bahl ber j. g. zusammengesetzten Aether (wie die Ansichten über die Beziehungen berselben zu ben Substanzen, aus welchen sie sich bilben, früher waren und berichtigt wurden, ist bereits S. 552 f. besprochen worden), und mannigfaltige Bilbungsweisen murben fur sie zu ber zuerst in Anwendung gebrachten: birect eine Säure auf Allkohol einwirken zu lassen, erkannt. Eingehender kann ich barüber hier nicht berichten, und auch was einzelne bahin gehörige Körper betrifft, habe ich mich auf wenige Angaben zu beschränken. Zu ben schon länger bekannten berartigen Berbindungen kamen neue sauerstofffreie (ben Hydrothionäther stellte zuerst Döbereiner 1831 dar und als Aethylsulfür unter= suchte ihn genauer Regnault 1839; die erste entsprechende Cnanverbindung wurde durch Pelouze 1834 bekannt) und sauerstoffhaltige; unter ben letteren solche von unorganischen Säuren (der Salpetersäure z. B., beren Methyläther durch Dumas und Peligot 1834, deren Aethyläther burch Mil= lon 1843 bargestellt wurde; der Kohlensäure, beren Aethyl= äther Ettling 1836 erhielt; ber Borsaure und ber Riesel= fäure burch Gbelmen von 1844 an), ober von Sauren, die als an der Grenze zwischen unorganischen und organischen stehend betrachtet worden waren (ber Cyansaure und ber Cyanursäure 3. B.; an Wurt 1848. begonnene Arbeiten, auch so viele Umwandlungsproducte bes chansauren Alethyls kennen lehrten, ist hier zu erinnern), oder von Sauren von unbezweifelt organischer Natur, und Aether von dieser Art wurden auch als natürlich vorkommende aufgefunden (das salicylsaure Methyl im Gaultheriaöl durch Cahours 1843). Darauf, wie von 1837 an für sauerstoffhaltige und für sauerstofffreie Aether die Ersetbarkeit darin enthaltenen Wasser= stoffs burch Chlor und die dabei entstehenden Producte, zunächst burch die Untersuchungen von Malaguti, Laurent, Regnault erkannt wurden, komme ich hier nicht noch einmal zus rück, und die S. 693 f. gemachten Angaben über die Darsstellung von Alkoholen sich ableitender Verbindungen, welche im Vergleiche zu anderen an der Stelle von Sauerstoff in den letzteren Schwefel enthalten, kann ich auch hier nicht durch speciellere bezüglich solcher schwefelhaltiger Körper vervollständisgen, die sich den s. g. zusammengesetzten Aethern zur Seite stellen.

Als den zuerst nur aus künstlicher Darstellung berselben bekannten s. g. zusammengesetzten Aethern analoge Verbindungen waren\_auch schon seit langerer Zeit gewisse natürlich vorkom= mente Körper betrachtet worden: die Fette durch Chevreul seit 1823 in ber Weise, daß sie aus einer masserfreien Saure und einer Substanz zusammengesetzt seien, welche bei ber Aus= scheibung unter Aufnahme von Wasser als Glycerin zum Vorschein komme; aber spät erst gelang die kunstliche Darstellung auch solcher Körper (Pelouze und Gelis die des Butgrins 1843). Die Betrachtung bes Glycerins als eines bem Wein= geift zu vergleichenben Körpers wurde unterstützt burch bie Darftellung zusammengesetzterer Säuren von dem ersteren aus, welche bereits langer bekannten von dem Weingeist sich ableiten= ben vergleichbar seien: so ber von Pelouze erhaltenen Gly= cerinschwefelsaure (1836) und Glycerinphosphorsaure (1845). Die einzelnen vor 1853 über das Glycerin veröffentlichten Arbeiten, die bis dahin über seine Constitution und die Beziehung ber mit Säuren in den Fetten vereinigten Substanz zu ihm aufgestellten Ansichten kann ich hier nicht besprechen, und einiges wichtigere seit 1853 über diesen Gegenstand Erforschte steht mit bem Aufkommen allgemeinerer Borstellungen zu jener Zeit in so engem Zusammenhang, daß ich in dem folgenden Abschnitte barauf wie auf die Erkenntniß s. g. mehratomiger Alkohole überhaupt einzugehen habe.

Bis dahin muß ich auch die Berichterstattung darüber versschieben, wie die Jolirung der als Radicale in den s. g. einsatomigen Alkoholen angenommenen Kohlenwasserstoffe realisit

Aber einige Angaben über das Bekanntwerden von Körpern, welche aus diesen Radicalen und Metallen bestehen, haben hier ihre Stelle zu finden. Die später so zahlreich ge= wordene Reihe bieser Körper eröffnete das Kakodyl; Bun= sen's Untersuchungen ber Substanzen, welche sich als Verbindungen des als Kakobyl benannten Radicals auffassen ließen, und daß die Abscheidung des letteren 1840 gelang, bereits S. 624 zu besprechen; als aus Methyl und Arsen bestehend deutete diesen Körper zuerst Kolbe 1848. In dem folgenden Jahr entbeckte Frankland die Methyl= und die Aethylverbindung des Zinks (Genaueres über solche Verbindungen bes Zinks theilte er von 1852 an mit) und sah er die Existenz ähnlicher Verbindungen noch anderer Metalle voraus. 1850 lehrten Löwig und Schweizer, daran anschließend 1851 und 1852 Landolt berartige Verbindungen des Anti= mons kennen; 1852 veröffentlichten Frankland, Cahours und Riche, Löwig unabhängig unter einander ihre Untersuchungen über die des Zinns, und der Letiere 1853 auch über die des Blei's ausgeführte (die Kenntniß der letzteren förderte dann wieder Buckton 1858); über die Verbindungen des Arsens gaben die von Landolt und von Cahours und Riche 1853 und 1854, die von Baener 1858 bekannt gemachten Arbeiten Aufschluß. Dem, was von 1852 an Frankland und Andere bezüglich ber Eristenz von Substanzen ge= funden hatten, die als jolche Verbindungen des Quecksilbers enthaltend anzusehen waren, fügte Buckton 1858 bie Isolir= ung des Quecksilberathyls und des Quecksilbermethyls hinzu, und in dem letzteren Jahre wurden auch Verbindungen von Allkoholradicalen mit Alkalimetallen durch Wanklyn bekannt. Einigen dieser aus Alkoholradicalen und Metallen bestehenden Berbindungen (nicht alle Arbeiten, nicht alle Forscher konnten hier namhaft gemacht werden, welchen die bis zu 1858 er= worbene Kenntniß über dieselben zu verdanken war) ließen durch den Rachweis gewisser Aehnlichkeit in dem Vermögen, sich mit Anderem zu vereinigen, die durch Wöhler von 1851

an über bas (von ihm 1840 bargestellte) Telluräthyl und 1853 über bas (von Löwig 1836 erhaltene) Selenäthyl ausgessührten ober veranlaßten Untersuchungen auch diese Verbindungen an die Seite treten.

Die verschiedenen im Laufe der Zeit entbeckten Alkohole, namentlich die mit bem Weingeist sich in Gine Reihe stellenben gaben auch Ausgangspunkte ab für die Darstellung verschie= bener Kohlenwasserstoffe, welche zu den betreffenden Alkoholen in berselben Beziehung stehen, wie das ölbilbende Gas zu bem Von der Entbredung bieses Gases und seiner Chlor= verbindung mar S. 303 die Rebe gewesen, von ber Erkenntniß ber Zusammensetzung bes ersteren S. 292 ff. und 531; bezüg= tich ber Zusammensetzung der letteren, des Aethylenchloribs bestätigten Dumas 1831 und Regnault 1835 die Richtig= teit ber schon frühe für sie gemachten, nachher bestrittenen Annahme. Regnault lehrte bamals auch bie Abspaltung von Chlorwasserstoff aus dieser Verbindung kennen (vgl. S. 574), und 1838 die von ihr aus entstehenden Chlorsubstitutions= producte, welche von so großer Bebeutung gewesen sind in ber Entwickelung ber Substitutions= und Typentheorie (vgl. S. 614) und zusammen mit ben 1839 von bemselben Forscher erhaltenen Substitutionsderivaten bes Aethylchlorurs für die Erkenntniß wichtiger Jomerien (barüber hinaus, daß Wurt 1857 und Geuther 1858 bei Behandlung des Albehyds mit Phosphorsuperchlorid die mit dem Aethylenchlorid isomere, von dem Ersteren als Aethylibenchlorid benannte Substanz fanden, beren Identität mit dem ersten der burch Regnault aus Aethyl= hlorur erhaltenen Substitutionsberivate Beilstein 1859 nach= wies, kann ich hier bezüglich bes Bekanntwerbens mit isomeren Methylen= und Aethylibenverbindungen keine Angaben machen). Solche Rohlenwasserstoffe, aus berartigen Alkoholen ober in anderer Art dargestellt, vergrößerten die Zahl der Verbind= ungen, für welche ersehen murbe, daß sie in dem Verhältnisse der Polymerie zu einander stehen (die Existenz metamerer Glie= der dieser Reihe von Kohlenwasserstoffen ergab sich erst nach der Zeit, auf welche hier die Betrachtung zu beschränken ist); davon, daß für die Erkenntniß der Polymerie das Bekannt-werden eines zu dem ölbildenden Gas in diesem Verhältnisse stehenden Kohlenwasserstoffs von Wichtigkeit war: des von Faraday 1825 mit Bestimmtheit unterschiedenen, später als Butylen benannten, war schon S. 559 f. zu sprechen.

Unter den Producten, welche sich bei der Zersetzung von fettem Del durch starke Hitze bilden, unterschied damals Fa= raban außerdem auch ben, von Mitscherlich nach ber Darstellung besselben aus Benzoösäure 1833 als Benzin bezeichneten und von da an eingehend untersuchten Rohlenwasserstoff (auch Peligot erhielt denselben bald nach Mitscherlich aus Benzoëben Anfangspunkt einer wichtigen Reihe von Verbindungen, in die als zugehörige Glieber zunächst Gerhardt und Cahours 1840 die aus Cuminsaure bargestellte und als Cumen bezeichnete Substanz (sie war schon 1837 burch 3. Pelletier unter den bei Destillation des Harzes der Seefichte entstehenden Producten unterschieden worden), im Römisch = Kümmelöl enthaltene und als Enmen benannte treten ließen, welchen bann noch bas (zuerst von Pelletier 1837 in der eben angegebenen Weise, nachher von Anderen aus anderen Körpern, u. a. aus dem Tolubalsam erhaltene und als Toluin bezeichnete) Toluol und das (von Cahours 1850 unter den Destillationsproducten des Holzes gefundene) Aplol augereiht wurden. Das Vorkommen verschiedener solcher Kohlenwasserstoffe in dem Steinkohlentheer erwies Mansfield 1848; die Synthese höherer Glieder der mit dem Benzol be= ginnenden Reihe von Kohlenwasserstoffen von diesem aus die Erkenntniß der möglichen Isomerien gehört einer späteren als der hier zu betrachtenden Zeit an. — Unter den Producten ber Destillation ber Steinkohlen unterschied Garben 1820 bie von Ribb 1821 ebenda gefundene und als Naphtalin benannte Substanz, welche später oft ber Gegenstand chemischer Arbeiten war: u. A. 1826 für Faraban unb von 1832 an für Laurent, welcher in den nachfolgenden Jahren viele der von dem Naphtalin

sich ableitenden Substanzen entdeckt und untersucht hat, die für die Ausdildung der Substitutionstheorie von besonderer Wichtigsteit gewesen sind (vgl. S. 605 f. und 614); für Rohlenwasserstoffe gleichen Ursprungs fand Fritzsche 1857 die Befähigung, mit Pikrinsäure Berbindungen einzugehen. Als eines der Producte der trockenen Destillation von Körpern organischen Ursprungs unterschied Reichendach von 1830 an das als Parassin bezeichnete, für welches erst spät erkannt wurde, daß es aus versichiedenen aber ähnlichen Kohlenwasserstoffen gemengt ist.

Eine Fulle isomerer Verbindungen ergaben die über Ter= pentinol (baß bie Erkenntniß ber Zusammensetzung besselben von Bebeutung war für die Beurtheilung, was die organischen Verbindungen carakteristre, hatte ich bereits S. 545 f. zu erwähnen) und ähnliche flüchtige Dele ausgeführten Untersuchungen; wenige nur unter diesen sind genannt, wenn ich an die von Dumas 1832, von Blanchet und Sell 1833, von Soubeiran und Capitaine und von H. Sainte=Claire Deville 1839 und 1840, von Berthelot 1852 und in den nächstfolgenden Jahren veröffentlichten erinnere, aber mehr von ihnen barf ich hier nicht aufzählen noch besprechen, wie die Unterscheibung einzelner Glieber bieser Gruppe von Isomeren bei genauerer Erforschung physikalischen Gigenschaften berselben und bes demischen Ver= haltens (namentlich auch bes gegen Chlorwasserstoff; ben s. g. künstlichen Campher aus Terpentinöl hatte zuerst Kindt 1803 erhalten) vorschritt. — Für viele Kohlenwasserstoffe konnte ich die Arbeiten, welche sie zuerst ober erheblich besser kennen lehr= ten, hier nicht namhaft machen, für mehrere in späterer Zeit wichtig gewordene nicht darauf hinweisen, welche Wahrnehm= ungen und Angaben bezüglich ihrer schon früher gemacht waren (für ben burch Berthelot von 1859 an untersuchten, als Ace= tylen bezeichneten z. B. bereits 1836 burch E. Davy, welcher ihn als Product der Einwirkung von kohlenstoffhaltigem Kalium auf Wasser erhalten hatte); aber es brängt, diese Uebersicht ih= rem Ende zuzuführen, welche ohnehin schon weit über bas be= absichtigte Maß ausgebehnt geworben ist und die auch nur an=

nähernb gleichförmig ausfallen zu lassen mir immer weniger gelingen will.

Des Bekanntwerbens mit einigen Classen organischer Berbindungen ist jedoch noch zu gedenken, zunächst des mit den or= Die erste berselben murbe bei einer Unterganischen Basen. suchung bes Opiums burch Sertürner bereits 1805 aufge= funden und als eine ihrem Verhalten nach ben Alkalien ähnliche Substanz erkannt; aber unberncksichtigt blieb zunächst, was er darüber angegeben hatte, und erst 1817 brachte er bei den Che= mikern bas Morphium zur Beachtung: bie Pflanzenbase, welche die jetzt nur schwer zu übersehende Reihe in den nächstfolgenden Jahren und später dazu entbeckter ähnlicher Körper eröffnete. Man wird hier nicht eine Liste ber einzelnen mit Angabe, von wem und wann sie entbeckt wurden, erwarten, aber auch nicht, daß die Namen J. Pelletier und Caventou hier unerwähnt bleiben: die Namen der Forscher, welche zunächst auf dem von Sertürner eröffneten Wege gemeinsam weiter vorschreitenb eine größere Zahl von Pflanzenbasen, barunter 1818 bas Strychnin, 1820 bas Chinin und bas Cinchonin kennen lehrten. Die Elementarzusammensetzung solcher Basen und ihrer Ber= bindungen zu bestimmen, war eine bald und oft in Angriff ge= nommene Aufgabe; unter ben früheren in bieser Richtung aus: geführten Arbeiten gehören wohl die von Pelletier und Dumas 1823, von Liebig 1831, von Regnault 1838 veröffentlichten zu ben bemerkenswertheren. Auf eine Borftellung. welche man früher bezüglich ber Constitution bieser Körper hatte: daß in den letteren Ammoniak enthalten und der die basischen Eigenschaften bebingenbe Bestandtheil sei, mar bereits S. 613 Bezug zu nehmen; aber biese Ansicht mar keine allgemein ge= theilte, namentlich burch Liebig seit 1831 angezweifelt. erst kam man zur Kenntniß solcher, unter Freiwerben sauerstoff= freier Basen vor sich gehender Spaltungen, wie sie durch Ger= harbt's Versuche über die Entstehung bes Chinoling aus verschiebenen Pflanzenbasen 1842, burch Rochleber's Arbeiten über das Caffein 1849 und 1850, von dem letteren Jahr an durch mehrfache das Piperin betreffende Untersuchungen u. a. nachgewiesen wurden.

Als künstlich barstellbar und zwar aus Materialien, nicht selbst schon mit basischen Gigenschaften begabt sinb, maren inbessen schon vorher organische Basen erkannt worden: non 1826 an, wo Unverdorben unter ben Producten ber trockenen Destillation thierischer Substanzen und des Judigo's eigenthüm: liche berartige Basen auffand. — Unter biesen Producten bes Indigo's unterschied Unverdorben damals eine als Krystallin bezeichnete Base, und unter ben von ihm in bem Steinkohlen= theer gefundenen Runge 1834 eine ähnliche als Knanol be= nannte; auf bie Ibentitat bes von Fritsche 1840 in etwas anderer Weise aus Indigo erhaltenen Anilins mit dem Kry= stallin machte Erbmann sofort aufmerksam, und Fritsche nach ber Darstellung bes s. g. Benzidams aus Nitrobenzol burch Zinin 1842 (vgl. S. 674) auf bie Ibentität bieser Base mit Daß auch bas Knanol mit ben zuletzt genannten bem Anilin. Körpern ibentisch ist, stellte A. W. Hofmann 1843 fest, unb mit biesem Jahre begann für biesen Forscher bie ausbauernb fortgesetzte Beschäftigung mit bem Anilin, die Entbeckung und Untersuchung zahlreichster Derivate besselben. Eingehender kann ich bas Borschreiten bieser Untersuchungen hier nicht ver= folgen, welche für die reine Chemie von so hoher Wichtigkeit geworben sind (an Das, mas sie 1845 für die Befestigung ber Substitutionstheorie brachten, hatte ich S. 623 zu erinnern; Anderes wird in bem folgenden Abschnitt in Betracht kommen), specieller auch nicht die von anderen Chemikern ausgeführten Arbeiten besprechen, welche in ber nämlichen Richtung vorzugsweise Erhebliches ergaben: zu bereits bekannten von dem Am= moniak sich ableitenden Verbindungen vergleichbare bem Anilin entstammende kennen lehrten (als ben Amiden und Aminfauren vergleichbare 3. B. Gerharbt's 1845 begonnene Arbeiten bie Anilibe, die von Gerhardt und Laurent 1848 veröffentlichten bie Anilsauren) ober bie Eristenz isomerer Körper außer Zweifel stellten, beren genügenbe Deutung späterer Zeit vorbehalten

blieb (baß z. B. zu bem burch Hofmann und Muspratt 1845 dargestellten Nitranilin, welches das erste Beispiel eines basischen Nitro = Substitutionsberivates abgab, Arppe 1854 ein isomeres erhielt) u. s. w. Und noch weniger darf ich dann dabei verweilen, über die Entwickelung der Anwendung von Anilinderivaten in der Technik zu berichten: welche frühere Wahrnehmungen über die Vildung von Farbstoffen von dem Anilin aus schon in der hier zu betrachtenden Zeit gemacht waren und wie die Darstellung solcher Farbstoffe gegen das Ende dieser Zeit die Bedeutung zu gewinnen begann, zu welcher sie balb gelangte.

Mit dem Anilin, mit den in gleicher Weise aus den Nitro= Substitutionsproducten anderer Rohlenwasserstoffe als dem Benzol abzuleitenden Basen wurden künstliche organische Basen bekannt, bie — im Gegensatze zu den zuerst entdeckten s. g. Pflanzen= Alkaloïden — auch flüchtige sind. Flüchtige Basen, welche die Ratur sich bilben läßt, waren übrigens auch bereits gefunden: als die erste derselben das Coniin durch Geiger 1831. Rascher als die Zahl der letteren wuchs jedoch die der kunstlich dar= zustellenden. Was Unverdorben (vgl. S. 701) 1826 nament= lich in Beziehung auf eine als Oborin benannte in bem flüchtigen Thierol vorkommende Base erkannt hatte, fand beträchtlichste Erweiterung durch Anderson's 1846 begonnene Untersuch= ungen, die dann eine größere Anzahl von Basen verschiebener Reihen als aus diesem Rohmaterial zu gewinnende nachwiesen. Dieje Untersuchungen, bann bie von 1855 an burch C. G. Williams ausgeführten trugen auch wesentlich zu ber Renntniß ber bei der Destillation von Steinkohlen entstehenden verschieden= artigen Basen bei; auch des Letzteren 1854 veröffentlichter Arbeit über die in den Destillationsproducten bituminöser Schiefer ent= haltenen Basen mag hier gebacht werden.

Aber mehr darf ich hier wiederum nicht bringen bezüglich des Bekanntwerdens mit dem Vorkommen, mit der Bildungs= meise von Gliedern der uns jest beschäftigenden Classe organischer hindungen, und Nichts über die Erkenntniß der Beziehungen zwischen ben in so verschiebenen Weisen erhaltenen basischen Sub= stanzen, über die Gewinnung solcher mittelst anderer Processe, als ber hier in Erinnerung gebrachten: über die Auffindung so mannigfaltiger Verfahren welche außerbem für bie künstliche Darstellung organischer Basen in Anwendung gekommen sind. Wie die f. g. substituirten Ammoniake durch Wurt und durch Hofmann 1849 entbeckt und auch länger bereits bekannte Basen als diesen zugehörig gebeutet wurden, werbe ich in bem folgenden Abschnitte zu besprechen haben, um der Tragweite willen, welche dieser Vermehrung bes demischen Wissens für bie Erfassung allgemeinerer Ansichten zukam; Dem, was wir Hof= mann bezüglich ber Bekanntschaft mit ben verschiebenen Arten s. g. substituirter Ammoniake verbanken, fügte Derselbe 1851 auch die mit den künstlich bargestellten s. g. Ammoniumbasen hinzu, und die 1858 von ihm gegebene Deutung gewisser schon vorher (zuerst burch Cloëz 1853 als Probucte der Einwirkung von Ammoniak auf die Chlor= ober Bromverbindung des Aethy= lens) bekannt gewordener Basen als Diamine befestigte er burch bie von da an ausgeführten Arbeiten, welche diese Art orga= nischer Basen bei ben Chemikern zur Anerkennung brachten. In bem folgenden Abschnitte habe ich auch Bezug zu nehmen auf die durch P. Thenard 1845 eingeleitete Bekanntschaft mit Basen, welche keinen Stickstoff aber bafür Phosphor enthalten; hier ist zu erinnern an die durch Cahours und Hofmanu von 1855 an über solche Berbindungen veröffentlichten Untersuchungen, welche über die ersteren umfassendere Auskunft gaben.

Mehr noch, als es bei ben ber vorliegenden Arbeit gesogenen Grenzen für viele Theile dieser Uebersicht zu rügen ist, würde ich das Zulässige überschreitend in die Angabe von Einzelsheiten hineingerathen, wollte ich darüber berichten, wie in der hier zu betrachtenden Zeit verschiedene Zuckerarten, dem Stärkmehl nahe stehende Naturproducte und andere sich anreihende, unter sich ähnliche Körper unterschieden worden sind, wie von ihnen, von der Cellulose u. a. aus eine große Zahl von Derivaten dargestellt worden ist, und wie auch die, solche Verdindskapp, Entwickelung der Chemie.

ungen umfassende Abtheilung des chemischen Wissens beträcht= lichste Erweiterung erfuhr; dabei verweilen darf ich nicht, welche Wichtigkeit auch vielem jene Substanzen Betreffenden zukommt und gabe es selbst noch mehrere von ihnen aus erhaltene Pra= parate, die so viel Aufsehen erregten, wie das Pyroxylin, welches Schönbein 1845 entbeckte und bessen Bereitung 1846 auch Böttger und Otto auffanden. — Dasselbe gilt für andere Abtheilungen der organischen Chemie, in welche die der letzteren angehörigen Verbindungen außer auf Grund des chemischen Charafters auch auf andere Eigenschaften, bas Vorkommen und die Verwendbarkeit hin zu ordnen sich von früher her so hart= näckig erhalten hat. Es gilt u. A. für die Farbstoffe, wie wichtig auch die sie betreffenden und von ihnen ausgehenden Untersuchungen für die Ausbildung der Chemie geworden sind. Aber wie wäre es möglich, hier zusammenzustellen, was zu ben Arbeiten von Chevreul (1807 und 1808), von Crum (1823), von Berzelius (1826), von Dumas (schon 1822, namentlich 1833 und 1836) über die Natur und die Abkömmlinge des Indigo's die von Erdmann (von 1839 an) und die von Laurent (seit 1840) an Reichthum der Kenntnisse über Verbindungen, die von dieser Substanz sich ableiten, hinzugefügt haben, oder auch nur so wie eben die wichtigeren unter den bezüglich der Krapp-Farbstoffe (von welchen das Alizarin durch Colin und Robiquet 1826 isolirt wurde) ausgeführten Untersuchungen zu nennen, oder aus der größeren Zahl von Arbeiten, welche die aus Flechten zu erhaltenden Farbstoffe zum Gegenstande hatten, außer den durch Robiquet (er lehrte 1829 das Orcin und das Orcein kennen), durch Rane (1840), burch Stenhouse (1848 und 1849) veröffentlichten noch aller ber= jenigen zu gedenken, die wesentlich zu der Erforschung der Bild= ung und der Natur dieser Farbstoffe beigetragen haben; der Grfolg eines solchen Versuches würde nothwendig ein ganz un=

ügender sein, wenn nicht in einer für hier allzu weitläusigen e die Fortschritte, welche jede spätere Untersuchung im Berse zu den früheren brachte, mindestens angedeutet wären.

Wo es so schwer fällt, sich ber Angabe von Einzelheiten zu enthalten, und das weitere Eingehen auf solche doch unzulässig ist, stehe ich besser bavon ab, die hier versuchte Ueberssicht einiger wichtigeren Fortschritte der Chemie dis um 1858 vervollständigen zu wollen. Was ihr, so wie sie hier vorliegt, sehlt und daß ihr namentlich Vollständigkeit und Gleichmäßigkeit abgehen, ist mir selbst wohl ersichtlich; aber ich will bei nochsmaliger Hervorhebung der Schwierigkeiten, die ihr mit Recht vorzuwersenden Wängel zu vermeiden, nicht verweilen.

Die vorstehende Uebersicht erstreckte sich, wenn gleich zwischen= durch auf theoretische Lehren Bezug zu nehmen war, überwiegend auf solche Erweiterungen des chemischen Wissens, welche birect aus experimentalen Forschungen hervorgingen. Allgemeinere Ansichten, welche früher über die Constitution hier erwähnter Rörper aufgestellt wurden und zu Anerkennung kamen, sind bereits in vorhergehenden Abschnitten besprochen worben, bas ba barüber Mitgetheilte findet theilweise burch bas in diese Uebersicht Aufgenommene Ergänzung, ohne daß jedoch über alle in dieser Beziehung vorgebrachten Betrachtungen, welche ben bereits ausführlicher erörterten nachfolgten, hier hätte berichtet werben können. Vollständig kann Dieses auch jetzt nicht ge= Vollständigkeit kann ich weber anstreben in bem Gin= gehen barauf, wie an ältere Vorstellungen erinnernbe über bie Constitution ber organischen Verbindungen in späterer Zeit wieber versucht murben (an bie G. 550 f. besprochenen erinnernbe 4. B. noch 1839 burch Persoz), noch in speciellerer Verfolgung, welche Bergleichungen zwischen verschiebenen Körpern beachtungs= werthe Beziehungen für biefelben ersehen ließen (Bergleichungen zwischen schwefelfreien und schwefelhaltigen Verbindungen z. B. in anderer Art, als zunächst innerhalb ber unorganischen Chemie burch Nebeneinanberstellung von Sauerstoff = und Schwefel= verbindungen geschehen mar: innerhalb ber organischen Chemie nämlich auch in ber burch Mitscherlich 1833 angebahnten, burch Gerharbt und Chancel 1852, durch Rolbe namentlich

## 706 Erinnerung an einige wichtigere Fortichritte ber Chemie bis um 1858.

1860 weiter entwickelten Weise, gewisse Berbindungen als in berselben Beziehung zu der Kohlensaure wie andere zu der Schweselsaure stehend zu betrachten). Bieler solcher Ansichten kann ich, wo sie überhaupt in dem Folgenden Erwähnung sinden, nur im Borbeigehen gedenken; für ausführlichere Darzlegung muß ich mich auf die Lehren beschränken, welche nach der Ausstellung der Radical- und dann der Substitutions und die Kernungen der Chemiker waren, und auf die Herinungen, die in unserer Zeit vorzugsweise Geltung haben.

## Beranbildung der neueren Lehren über die hemische Constitution der Körper.

Ich habe in einem früheren Abschnitt (S. 582—631) barüber berichtet, wie um 1840 die vorher bezüglich der Constitution der unorganischen Verbindungen geltenden Ansichten und die in Uebereinstimmung mit denselben für die organischen Verbindungen entwickelte Radicaltheorie bestritten wurden. An das dis dahin Dargelegte haben wir hier wieder anzuknüpsen.

Bei einem Einverständnisse ber Chemiker barüber, wie bie Constitution ber unorganischen Verbindungen aufzufassen sei, bei ber Anerkennung, daß die organischen Verbindungen als in berselben Weise, wie die unorganischen, constituirt zu betrachten seien, namentlich in ben ersteren jedoch Atomgruppen, zusammengesetzte Rabicale in ebensolcher Weise in die Zusammensetzung eingeben, wie elementare Atome in die ber letteren, — unter biesen Voraussepungen war eine, ber ber unorganischen Ver= bindungen entsprechende Betrachtung und Classification auch ber organischen zu erwarten gewesen, und bag bieses Ziel ein mit ber Zeit erreichbares sein werbe, hatten bie Vertreter ber Ra= bicaltheorie bei ber, S. 564 ff. besprochenen Entwickelung ber= selben gehofft, wenn auch zunächst nur für einen verhaltniß= mäßig kleinen Theil ber organischen Verbindungen es als ermittelbar erschien, welche Rabicale in ihnen anzunehmen seien, und selbst hier verschiebene Annahmen in dieser Beziehung sich

gegenüberstanden. Abgesehen bavon, bag auch für bie unorganischen Verbindungen die älteren Lehren über die näheren Bestandtheile derselben in Zweifel gezogen murben, Radicaltheorie, so wie diese zuerst erfaßt und vorgebracht war, das bezüglich ber Substitution Erkannte entgegengetreten, und auf das Letztere die Darlegung ber Beziehungen der verschiedenen Verbindungen und namentlich der organischen, die Classification derselben zu gründen, murde angestrebt. Diejenigen, welche in ber von ber Radicaltheorie eingeschlagenen Richtung zu beharren für das Richtige hielten, wurde eine Berücksichtigung Dessen, was Substitutionsvorgänge lehren, nothwendig; Diejenigen, welche ber Radicaltheorie bestritten, daß sie in der für sie versuchten Weise eine Grundlage für die Betrachtung der organischen Verbindungen abzugeben vermöge, mußten andererseits zugestehen, daß Altomgruppen an die Stelle von einfachen Atomen in Verbindungen eintreten, daß sie für den Aufbau von Verbindungen wie einfache Atome wirken können. Dem, was hierüber für die Cnanverbindungen als bewiesen, für die Ammoniumverbindungen als wahrscheinlich anzusehen war, fügte sich jetzt namentlich noch Solches hinzu, was die Untersuchungen über die Einwirkung gewisser unorganischer Säuren auf organische Substanzen ergaben: Untersuchungen wie die von Mitscherlich 1833 mit der Erforschung der Einwirkung der Salpetersäure, der Schwefelfäure auf das Benzol begonnenen, welche diesen Chemiker 1834 urtheilen ließen, daß in solchen Fällen unter Vereinigung von Wasserstoff aus der organischen Substanz und von Sauerstoff aus ber angewendeten Saure zu austretendem Wasser bas in beiden Körpern außerdem Enthaltene sich zu einer besonders innigen Verbindung vereinige; wenn solche Verbindungen zunächst noch meistens als aus einem organischen Oryd und einer Säure bes Stickstoffs ober bes Schwesels bestehend angesehen wurden, so kam boch bald, von 39 an, zunächst durch Dumas und durch Gerhardt, auch : andere Vorstellung in Anwendung: die, daß in jenen Verdungen Wasserstoff durch Untersalpetersäure ober schweslige Säure, oder boch durch Atomgruppen von der Zusammenssetzung dieser Säuren substituirt sei, und die Zahl der bekannten Fälle, in welchen diese Betrachtungsweise sich als eine mit dem sonst bezüglich der Substitutionen Erkannten in Einklang stehend erwies, wuchs nun rasch. Daß zusammengesetzte Körsper eristiren, welche sich nach Art der einsachen verhalten und namentlich wie diese Wasserstoff in Verbindungen nach dem Aequivalentverhältnisse ersetzen können, wurde nicht nur von den Vertretern der Radicaltheorie sondern auch von den Vertretern der Substitutionstheorie und der in Anknüpsung an diese versuchten Systeme angenommen; aber darüber, in welchem Umfange man solche Annahmen machen dürse, gingen die Anssichten der verschiedenen Chemiker sehr außeinander.

Bei ber Darlegung ber Typentheorie 1840 erkannte auch Dumas es noch an, baß Atomgruppen sich wie elementare Atome verhalten können (vgl. S. 618), unb Zugehörigkeit an benselben Typus nahm er ba auch für solche Verbindungen an, beren eine ein zusammengesetztes Rabical (Ammonium z. B.) an der Stelle eines Elementes (Kalium) in der anderen ent= Aber es blieb, bei den da gegen die bisherige Vorstellung von zusammengesetzten Rabicalen erhobenen Bebenken, zweifel= haft, wann man für die Classification nach Typen — wo die Zahl ber zu einem Atom ber Verbindung zusammengetretenen einfachen ober sich so wie einfache verhaltenben Atome in Be= tracht tam — mehrere elementare Atome als zusammen für Ein elementares zählend auzusehen habe, und es hatte diese Unsicher= heit gewiß Antheil baran, daß die, immer nur an wenigen Beispielen erläuterte Auffassung gewisser Verbindungen als bemselben molecularen ober demischen Typus zugehöriger Rör= per niemals in ausgebehnterer Weise, zum Orbnen wenigstens bes größeren Theiles ber verschiebenen Verbindungen, versucht wurde; als verschiebenen Typen zugehörig wären zubem solche Körper — bie verschiebenen Alkohole z. B., die ihnen ent= sprechenben Sauren u. a. — zu betrachten gewesen, bie eine große Analogie bes Verhaltens zeigen und für welche Dies

auch in ber früheren Anschauung berselben als analoger Verbind= ungen ähnlicher, wenn auch verschieben zusammengesetzter Ra= bicale Ausbruck gefunden hatte. — Die Vortheile biefer An= schauungsweise mit Dem, was die Substitutionslehre an Abänderung berselben nöthig gemacht habe, zu vereinigen suchte Laurent's Theorie der organischen Verbindungen in der Beziehung der letzteren auf wirklich eristirende ober doch als eristenzfähig vorauszusehende Kohlenwasserstoffe in ber S. 610 f. besprochenen Weise, wobei ein analoges Verhalten verschieden zusammengesetzter Kohlenwasserstoffe hinsichtlich ber für sie möglichen Veränberungen und bes Ueberganges in andere, von ihnen sich ableitende und selbst wieder analoge Verbindungen angenommen wurde, wie auch balb, daß eine beschränkte Anzahl von einfacher zusammengesetzten Atomgruppen Wasserstoff in bem s. g. Fundamental=Radical ober Stammkern ersetzen könne. Bustimmung einer größeren Zahl von Chemikern fand inbessen auch diese Theorie nicht, an welche sich bafür, daß die verschiebenartigen organischen Substanzen ihr gemäß classificirt werben können, noch bie S. 620 erwähnte, balb auch weiter ausgebilbete von ben gepaarten Verbindungen anschloß; wie jene Theorie in der ersten Zeit nach der Aufstellung derselben von Vertretern der älteren Richtung beurtheilt wurde, war S. 611 anzugeben; mas von ihr in Dumas' Typentheorie Verwerthung fanb, ließ in ber hier ihm gegebenen Darlegung mehr von ber ursprünglichen Auffassung Laurent's wegsehen als daß es auf sie hingewiesen hätte; noch nachbem L. Smelin bei ber letten von ihm bearbeiteten Auflage seines Handbuches ber Chemie (bessen bie organische Chemie umfassende Abtheilung von 1847 an veröffentlicht murbe) die Rerntheorie Laurent's bazu, die organischen Verbindungen einzutheilen und zu ordneu, als die geeignetste befunden und benutt hatte, murde dieselbe boch nur verhältnißmäßig wenigen Chemikern zu einer vertrauten, mit gleicher Ueberzeugung angenommene Lehre.

Wenn hier von Vertretern der Substitutionstheorie bas Vorhandensein von Atomgruppen, welche sich einfachen Atomen

ähnlich verhalten, zugestanden wurde, so blieb boch auf jener Seite bestritten, daß solche zusammengesetzte Radicale, wie sie die Radicaltheorie vorher vielfach angenommen hatte: das Ace= tyl, das Aethyl u. s. w. in Verbindungen als abgeschlossene Theile der letzteren wirklich vorhanden seien. Unter Beibehalt= ung der Vorstellung, daß Radicale in diesem Sinn existiren, hatte Berzelius seine früheren Annahmen barüber, welche Atomgruppen als solche Radicale in gewissen Verbindungen enthalten seien, fallen gelassen: die (masserfrei gebachte) Essig= saure z. B. nicht mehr als eine Sauerstoffverbindung bes Ace= tyls, als (C4H8)O3 gebeutet, sonbern als eine Sauerstoffver= bindung des Kohlenstoffs mit welcher ein Kohlenwasserstoff gepaart sei, als Methyl=Oralsäure C2H3.C2O3 (vgl. S. 622). Von Dem, was die frühere Radicaltheorie an Ginfachheit, an Uebersichtlichkeit ber Betrachtungsweise gewährt hatte, mar ba= mit viel verloren gegangen; Dies unter Beibehaltung ber Grundbegriffe jener Theorie wieder zu gewinnen und dabei dem bezüglich der Substitutionen Erkannten Rechnung zu tragen wurde auch versucht, so namentlich 1850\*) in Kolbe's An= nahme gepaarter Rabicale. Wieberum wurde hier die Essig= saure als aus Sauerstoff Os einerseits und dem damit Vereinigten, C4H3, als bem zweiten näheren Bestandtheil andererseits zusammengesetzt aufgefaßt, bieser, bas s. g. Acetyl aber als aus Methyl C2H3 und Kohlenstoff C2 gepaart, so daß der lettere ausschließlich ben Angriffspunkt für die Verwandtschafts= fräfte bes Sauerstoffs, des Chlors u. s. w. biete; in ent= sprechender Weise murbe für andere, der Essigsäure analog sich verhaltende Verbindungen die Zusammensetzung der in ihnen anzunehmenden Radicale aufgefaßt, für die gepaarten Radicale Substituirbarkeit bes in bem Paarling, für die als nicht gepaart angesehenen (die Alkohol=) Radicale Substituirbarkeit des in ihnen enthaltenen Wasserstoffs durch Chlor u. a. als möglich anerkannt, und die auf Grund solcher Unnahmen und ber Er=

<sup>\*)</sup> Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXXV, S. 211, Bb. LXXVI, S. 1.

wägung, welche so construirte Radicale in verschiedenen Substanzen vorauszusetzen seien, erzielte übersichtlichere Betrachtung
einer großen Anzahl von Verbindungen dadurch noch erweitert,
daß dem Schwefel eine ähnliche Befähigung wie dem Kohlenstoff: durch Vereinigung mit Paarlingen zusammengesetzte Radicale zu bilden, zugesprochen wurde.

Aber auch dieser Versuch, die Radicaltheorie in einer, mög= lichst an die früheren Vorstellungen noch auschließenden Weise aufrecht zu halten, fand die Zustimmung der Chemiker im Augemeinen nicht. Der Glaube an die Existenz solcher zusammengesetzter Radicale, wie sie früher und da noch angenommen wurden, als abgeschlossener Bestandtheile von Verbindungen mar erschüttert. Da, wo ein Theil einer Verbindung bei der Ginwirkung berselben auf eine andere in diese, ein Glement -Wasserstoff z. B. — in ihr ersetzend, eintritt, sahen bamals schon Viele auch in solchen Fällen, wo vorher bas Eintretenbe als einen besonderen Bestandtheil in der neu entstehenden Verbindung abgebend, als in der Form eines zusammengesexten Radicals in ihr existirend betrachtet worden war, nur noch die Bildung einer Verbindung durch Vereinigung der beiden, bei ber Einwirkung zweier Substanzen unter Ausscheibung gewisser Theile berselben (von Wasserstoff aus ber einen und Sauerstoff aus der anderen in der Form von Wasser z. B.) übrig bleis benden Theile zu einem neuen, in sich ganz zusammenhängenden und nicht so, wie Dies früher gebacht worben mar, geglieberten Rörper; was in die Zusammensetzung des entstehenden Körpers als ein solcher übrig bleibender Theil einer Substanz (le reste ober le restant, wie Gerhardt zuerst, 1839 (vgl. S. 620), Das bezeichnet hatte, mas später bei ber weiteren Ausbildung ber uns hier beschäftigenden Betrachtung von ihm als résidu, im Deutschen gewöhnlich als Rest benannt murbe) konnte die Zusammensetzung eines bisher angenommenen Rabicals besitzen, murbe aber nicht mehr in bem früheren Sinn eines solchen aufgefaßt, und je nach verschiebenen Bildungs-

weisen berselben Verbindung mar diese als durch die Vereinig= ung verschiebener Refte entstanden anzusehen. — Mit der zu= nehmenben Anzweifelung ber realen Eristenz solcher Rabicale verband sich ber Zweifel baran, ob man überhaupt bezüglich ber Anordnung der elementaren Atome in einem kleinsten Theilchen einer Berbinbung Etwas erforschen konne, ob man bezüg= lich ber in einer etwas complicirter zusammengesetzten Ber= bindung enthaltenen näheren Bestandtheile Etwas angeben, ob man überhaupt solche Bestandtheile in einer berartigen Ber= bindung annehmen burfe. Jest bilbete sich zu einer mit größerer Bestimmtheit vorgebrachten, mit mehr Nachbruck vertretenen Lehre Das aus, was schon vor und balb nach 1830 (vgl. S. 589) von Einigen behauptet worden war, was Bau= brimont 1838\*) als bas Richtigere vertheibigt hatte: baß man ternare Verbindungen (bas f. g. Schwefelsaurehybrat z. B.) nicht als aus näheren Bestandtheilen (wasserfreier Gäure unb Basser) zusammengesett sonbern einfach burch bie Angabe ber Art und Zahl ber barin enthaltenen elementaren Atome zu formuliren habe, was Dumas 1840 (vgl. S. 619) in ber Luffassung, die kleinsten Theilchen von Verbindungen seien in sich geschlossene Ganze ohne solche binare Glieberung, wie sie ber electrochemischen Theorie gemäß angenommen werbe, ber letteren gegenüber gestellt hatte. Der bualistischen Betrachtungs= weise trat jest die unitarische entschiebener entgegen. Balb ur= theilten Mehrere, Gerhardt voran, daß die Annahme, jede Verbindung füge sich aus zwei Bestandtheilen zusammen, eine irrige, daß bie Vorstellung bestimmter näherer Bestandtheile in complicirter zusammengesetzten Verbindungen eine unbegründete, minbestens eine nicht zu beweisenbe noch burchzuführenbe sei. Daß er Baubrimont's Ansicht bis zu einem gewissen Grabe theile, erklarte Gerharbt 1844 in ber Ginleitung zu seinem Précis de chimie organique, und seine Zustimmung zu ber, bie bualistische Betrachtungsweise bestreitenben Auffassung, jebe

<sup>\*)</sup> Introduction à l'étude de la chimie par la théorie atomique.

Verbindung sei ein (Sanzes, eine Vereinigung von elementaren Theilchen, unter benen eines ober mehrere durch andere ersett werden können, ohne daß die Natur des ganzen Systemes das durch verändert werde. Das neue System, welches zu Anserkennung zu bringen er bestrebt sei, charakterisirte er 1848 in dem Vorwort zu seiner Introduction à l'étude de la chimie par le système unitaire dahin, daß nach demselben alle Körper als aus Molecülen bestehend betrachtet werden, die in sich geeinte seien, mit einer Anordnung der darin enthaltenen elementaren Atome, welche eine bestimmte sei aber nicht in absoluter sondern nur in relativer Weise (als eine ähnliche in gewissen Verschindungen nach dem übereinstimmenden Verhalten der letzteren) erkannt werden könne.

In ausgesprochenstem Contraste dazu, wie man während längerer Zeit die näheren Bestandtheile gewisser complicirter zusammengesetzter Verbindungen zu kennen, ober boch wenigstens auf diese Erkenntniß hinarbeiten zu sollen glaubte, beurtheilten es nun hervorragende Körderer unserer Wissenschaft als das Richtigere, von Solchem, mas boch nur zu Fictivem führe, ganz abzusehen, den Verbindungen die Formeln beizulegen, welche die Zusammensetzung der kleinsten Theilchen aus elementaren Atomen angeben ohne die Art der Gruppirung der letteren ausbrücken zu wollen, und bei ber Darlegung ber Bilbung, ber Bersetzung von Verbindungen nur die factischen Beziehungen zwischen den dabei in Betracht kommenden Substanzen hervortreten zu lassen. An die Stelle des früheren Strebens, die rationellen Formeln ber Verbindungen aufzusuchen und von ihnen für die Erklärung der chemischen Vorgänge Gebrauch zu machen, trat jetzt wieder zunehmende Benntung ber empirischen Formeln. Für die Hervorhebung bes Gemeinsamen bei Beränderungen analoger Substanzen unter benfelben Umstanben diente dann bald der häusigere Gebrauch allgemeiner Formeln, C'alinOe 3. B., wo neben der Angabe gewisser numerischer hungen zwischen den Atomanzahlen der einzelnen Glemente ftatthabenden Abanderung ber Zusammensetzung in einer,

von ihm als homologe Verbindungen enthaltend bezeichneten Reihen aus: Reihen, beren Glieber bei Aehnlichkeit bes chemi= schen Verhaltens biese Differenz ber Formeln zeigen. Wenn Gerhardt in seinem Précis de chimie organique (1844 und 1845) ber Beschreibung ber organischen Verbindungen auch zu= nächst eine Classification berselben zu Grunde legte, welche ber ba von ihm construirten s. g. Verbrennungs=Leiter (échelle de combustion) entsprach: die Verbindungen zu ordnen nach ben Stufen, welche sie nach ber Anzahl von Rohlenstoffatomen in ihren kleinsten Theilchen einnehmen, und bei ben auf gleicher Stufe in dieser Beziehung stehenden Verbindungen von den an Bafferstoff reicheren zu ben an biesem Element armeren überzu= geben, so fanben boch schon hier bie Zusammenstellungen homo= loger Verbindungen in Reihen vielfache Anwendung; und in ber am Schlusse bes eben genannten Werkes von Gerharbt gegebenen Classification ber organischen Verbindungen nach ihren chemischen Functionen traten in den Unterabtheilungen die homologen Reihen noch stärker hervor. Die Beachtung ber homologen Berbindungen ist geblieben; weniger allgemein und meniger bauernb war bie ber bann von Gerhardt noch an= geknüpften Unterscheibung isologer Berbindungen als chemisch ähnlicher, für welche bie für homologe carakteristische Zusammen= setzungsdifferenz nicht statt hat, und heterologer als solcher, welche burch einfache Umsetzungen aus einander entstehen können und nach ihrer Bilbungsweise verwandt sind, ohne Aehnlichkeit bes chemischen Verhaltens zu zeigen.

Elassificationsprincipien waren also vorgeschlagen, nach welchen die unzähligen und stets sich mehrenden organischen Berbindungen geordnet werden konnten, deren Zusammensehung und deren chemisches Verhalten genügend bekannt sei, aber zu allgemeinerer Annahme kamen diese Principien nicht. Manches zwar wurde ihnen entlehnt auch von Denjenigen, welche an früheren Ansichten, an Ueberkommenem bezüglich der Eintheilung jener Verdindungen noch sesthielten: daran, wie man nach Ur=

Classification nach Reihen. In Reihen ordnete die organischen Verbindungen Laurent bereits 1836, bei ber ersten Darlegung seiner Kerntheorie, wo er in dieselbe Reihe alle bie Stamm= terne stellte, in welchen bas Verhältniß ber Rohlenstoff= und ber Wasserstoffatome bas nämliche ist, in Unterabtheilungen Giner Reihe — in ber Folge, wie die Anzahlen bieser elementaren Atome in einem kleinsten Theilchen bes Stammkernes abnehmen - jeben Stammkern, die aus ihm durch Substitution entstehenben Kerne und die von ben Kernen burch Anlagerung von Anberem sich ableitenben Verbindungen; in abgeanberter Beise, nach der steigenden Anzahl der Kohlenstoffatome in den Kernen, stellte er später — namentlich 1844 — bie Reihen ber von ben letteren abzuleitenden Verbindungen zusammen, und bamit, wie eine solche Art ber Classification nach Reihen am Zweckmäßigsten einzurichten sei, mar er noch bei ber Abfassung seines letten Werkes, ber Méthode de chimie beschäftigt. Wir verweilen bei diesen Versuchen, bei ber Nomenclatur ber verschiedenen Arten von Verbindungen, welche Laurent vorschlug ohne daß sie in allgemeinere Anwenbung kam, hier nicht. — Die Zusammenstellung von Verbindungen in Reihen, so daß ber Ueberblick über ähnlich sich verhaltende Substanzen, über die Bezieh= ungen auch ber entsprechenben Glieber von Reihen, welche mit unähnlichen Gigenschaften begabte Körper enthalten, sei, gelang in einer mehr berücksichtigten Beise Gerharbt Wie sich Verbindungen, beren eine sich anderen auf Grund großer Aehnlichkeit in bem demischen Berhalten an bie Seite stellt, nach ihren Formeln zu regelmäßig vorschreitenben Reihen gruppiren, murbe ba benutt; mas Schiel 1842 fur bie in verschiebenen Alkoholen angenommenen Rabicale beachtete und als wohl auch noch für andere organische Berbindungen statt= habend voraussah, was Dumas bann, noch in bemselben Jahre, für die Glieber ber Reihe von Sauren, in welche bie wichtigften fetten Sauren gehören, ersehen ließ: baß die Formeln um C2H2 ober ein Multiplum bavon verschieben sind, bilbete Ger: hardt von 1843 an zu einer umfassenderen Aufstellung ber

von ihm als homologe Verbindungen enthaltend bezeichneten Reihen aus: Reihen, beren Glieber bei Aehnlichkeit bes chemi= ichen Verhaltens diese Differenz ber Formeln zeigen. Wenn Gerhardt in seinem Précis de chimie organique (1844 unb 1845) ber Beschreibung ber organischen Verbindungen auch zu= nachst eine Classification berfelben zu Grunde legte, welche ber ba von ihm construirten s. g. Verbrennungs=Leiter (échelle de combustion) entsprach: die Verbindungen zu ordnen nach ben Stufen, welche sie nach ber Anzahl von Kohlenstoffatomen in ihren kleinsten Theilchen einnehmen, und bei ben auf gleicher Stufe in biefer Beziehung stehenben Berbindungen von den an Bafferstoff reicheren zu ben an biesem Element armeren überzu= geben, so fanden doch ichon hier die Zusammenstellungen homo= loger Berbinbungen in Reihen vielfache Anwendung; und in ber am Schlusse bes eben genannten Werkes von Gerharbt gegebenen Classification ber organischen Verbindungen nach ihren chemischen Functionen traten in den Unterabtheilungen die homologen Reihen noch stärker hervor. Die Beachtung ber homologen Berbindungen ist geblieben; weniger allgemein und meniger bauernd mar bie ber bann von Gerhardt noch an= geknüpften Unterscheibung isologer Berbinbungen als chemisch ähnlicher, für welche die für homologe carakteristische Zusammen= setzungsdifferenz nicht statt hat, und heterologer als solcher, welche burch einfache Umsetzungen aus einander entstehen konnen und nach ihrer Bilbungsweise verwandt sind, ohne Aehnlichkeit bes demischen Berhaltens zu zeigen.

Elassificationsprincipien waren also vorgeschlagen, nach welchen die unzähligen und stets sich mehrenden organischen Berbindungen geordnet werden konnten, deren Zusammensehung und deren chemisches Verhalten genügend bekannt sei, aber zu allgemeinerer Annahme kamen diese Principien nicht. Manches zwar wurde ihnen entlehnt auch von Denjenigen, welche an früheren Ansichten, an Ueberkommenem bezüglich der Eintheilung jener Verbindungen noch festhielten: daran, wie man nach Urs

jprung und Borkommen, nach Abstammung von einer länger betannten Substanz, nach anderen noch untergeordneteren Merkmalen früher größere oder kleinere Abtheilungen organischer Indstanzen gesondert hatte. Für die Anerkennung und für die Durchsührung solcher Classissicationsprincipien, wie die jetzt besprochenen waren, kam aber auch noch Etwas in Betracht, bezüglich bessen unter den Chemikern in der Zeit um die Mitte unseres Jahrhunderts große Meinungsverschiedenheit herrschte: welche Formeln, wenn auch nur als empirische, den verschiedenen Berbindungen beizulegen seien, welche relative Gewichte den kleinsten Theilchen derselben, welche relative Gewichte den Utomen der Elemente, und damit auch, nach welchen Anzahlen diese in einem kleinsten Theilchen einer Berbindung entshalten seien.

Ich habe in einem früheren Abschnitte, welcher bie Ausbildung der atomistischen Theorie bis gegen 1840 zum Gegen= stande hatte, darüber berichtet, in wie verschiedenen Weisen bis dahin die Bestimmung der den Glementen beizulegenden Atom= ober Verbindungsgewichte versucht worden war; es wurde am Schlusse dieses Abschnittes (S. 436 ff.) hervorgehoben, welche Wibersprüche in ben Ergebnissen ber bis zu jener Zeit zur Feststellung ber Atomgewichte ber Glemente benutten Betracht= ungsweisen als schwer ober gar nicht lösbare vorlagen, bamals von hervorragenbsten Chemikern ber Begriff bes Atom= gewichtes überhaupt als ein unsicherer und in ber Chemie nicht mit Vortheil anzuwendender beurtheilt mar, und die Ueber= zeugung ausgesprochen murbe, besser als nach Atomgewichten gebe man nach Aequivalentgewichten ber Glemente bie Zusammen= setzung der Verbindungen an. Das Lettere war von mehreren Chemikern schon vorher festgehalten worden, welche die, wie immer von ihnen benannten relativen Gewichte, nach benen die Elemente in Verbindungen eingehen und bie am Zweckmäßigsten ber Angabe ber Zusammensetzung ber letteren zu Grunde zu gen seien, nur aus chemischen Thatsachen: dem Zusammen= ungsverhältnisse der Verbindungen und namentlich analoger

Verbindungen ableiteten. Aber zu einer Einigung war es ba= mals nicht gekommen; die verschiebensten Gewichte wurden in bem vierten Decennium unseres Jahrhunderts unter bemselben Berbindungsgewichts=Zeichen eines Glementes verstanden. Bah= rend — um mich auf einige wenige, namentlich für organische Berbindungen in Betracht kommenbe Elemente zu beschränken bei vielen englischen Chemikern, in Deutschland namentlich bei Smelin die Verbindungsgewichte H=1, N=14, Cl=35,5, C=6 für O=8 geset murben, fanden auch die Berzelius= schen Atomgewichte H=0.5 (o. das Doppelatom H=1), N=7(o. N = 14), Cl = 17.75 (o. Cl = 35.5), C = 6 für Cl = 8vielfach Anwendung, und ben, immerhin boch Etwas von Ueber= einstimmung vermittelnben Gebrauch ber Zeichen für Doppelatome bei ben ersteren Glementen vermeibenb fetten Dumas (vgl. S. 430 f.), Laurent und andere französische Chemiker bamals auch noch C=3 für O=8. Wie groß bas Gewicht eines kleinsten Theilchens, bas Formelgewicht einer Verbinbung zu setzen sei, wurde erschlossen baraus, nach welchen einfachen Verhältnissen dieselbe sich mit Substanzen vereinige, für beren kleinste Theil= chen bas relative Gewicht bekannt sei; ober banach, unter Bei= legung welches Formelgewichtes an Eine Verbindung biese in einfachster Beziehung zu einer anderen aus ihr sich bilbenben ober zu ihr sich umwanbelnben, ihrem Formelgewichte nach als bekannt betrachteten stehe; in Ermangelung solcher Anhalts= puntte wurden die Formeln so geschrieben, daß sie in einfachster Beise bas Zusammensetzungsverhältniß ausbrückten, anbererseits aber auch manchmal unter beträchtlicher Vervielfachung bes ein= fachsten Ausbrucks so, baß sie gewissen, als zuverlässige Anhalts= punkte gewährend angesehenen theoretischen Ansichten sich fügten. Die Größe bes von ben Zeichengewichten für Elemente, von ben Formelgewichten für Verbindungen im gas= ober bampf= förmigen Zustand erfüllten Raumes murbe in Betracht gezogen, doch in ber Art, daß diese Größe ein stets gleiche sein musse, nur für die gasförmigen Glemente nach Berzelius' schon frühe und lange gemachter Annahme für die Ermittelung ber Ropp, Entwidelung ber Chemie. 46

Atomgewichte ber letteren (vgl. S. 372 f. u. 420 f.), von welcher Annahme er selbst boch zulett (vgl. S. 427 f.) Ausnahmen zu statuiren als unabweisbar befunden hatte; andere Chemiker (vgl. S. 359 f. u. 381) waren ber Ansicht gewesen, und biese Unsicht mar jest von Vielen getheilt, baß solche Gewichtsmengen verschiebener Elemente, welche ben ben letteren beizulegenben Atomgewichten entsprechen, ungleiche, nur in einfachen Berhält= nissen unter einander stehende Raume erfüllen können. war bas Lettere angenommen für Verbindungen: bag ben burch die Formeln berselben ausgebrückten Gewichten ungleiche, nur in einfachen Verhältnissen unter einander und zu den Raum= erfüllungen ber burch bie Atomgewichte angegebenen Gewichts= mengen unzerlegbarer Substanzen stehenbe Raumerfüllungen zu= kommen können. Daß bei bem Wasser HO ober H2O, bem Stickorybul NO o. NºO, ber schwesligen Saure 80°, bem Rohlen= oryb CO, ber Kohlensäure CO2, bem Aceton C3HO o. C9HO u. s. w. die den richtigen Formelgewichten zukommende Raum= erfüllung eine halb so große sei, als bei bem Albehnb C4H4O2 o. C4H8O2, dem Essigäther C8H8O4 o. C8H16O4 und ben meisten organischen Verbindungen, murbe als etwas factisch Statthabenbes betrachtet, und wenn auch von Berzelius bezweifelt wurde, baß bem Aether als C4H6O ber Alkohol als C4H6O2 an die Seite zu stellen sei, so wurde boch von ihm keineswegs etwa bie ungleiche Raumerfüllung, welche bann ben Formelgewichten beiber Substanzen zukommit, als einen Grund zum Zweifeln abgebend betrachtet; mar Dies boch etwas bei ben von ihm wie von anberen Chemikern ben in bieser Beziehung vermeintlich bestbekannten Berbindungen zuerkannten Formeln sehr gewöhnlich sich Zeigenbes, und glaubte er selbst boch später (1839) bie Zusammensetzung ber kleinsten Theilchen gewiffer Verbindungen richtig zu beuten, indem er denselben Formeln und entsprechende Gewichte (dem Chlorbenzonl 3. B. C42H16O6Gl3 = C14H66l3 + 2C14H6O9 beilegte, welchen wiederum ganz andere, immerhin aber noch zu ben sonst vorkommenden in einfachen Berhältnissen stehenbe Raumerfüllungen entsprechen. Was Avogabro (vgl. S. 349 ff.),

was Ampère (vgl. S. 354 ff.) gelehrt hatte, übte — wenn auch noch Erinnerungen an es manchmal (vgl. S. 424 f., 437, 633) vorkamen — keinen Einfluß barauf aus, was für die Bestimmung der relativen Gewichte der kleinsten Theilchen unzerlegbarer und zusammengesetzter Körper als beachtenswerth angesehen wurde; fast allgemein wurde namentlich noch daran sestgehalten, daß diesenigen kleinsten Theilchen der Körper, als deren Aggrezgate man wahrnehmbare Mengen der im freien Zustande darzgestellten Körper zu betrachten habe, auch diesenigen kleinsten Theilchen dieser Körper seien, durch deren Zusammenfügung ein kleinstes Theilchen einer Berbindung entstehe.

Die lettere Vorstellung wurde auch von Gerhardt noch nicht bestritten, als Dieser 1842 in seinen Untersuchungen über bie demische Classification ber organischen Substanzen \*) ben Nachweis zu führen suchte, bas Gewicht ber kleinsten Theilchen er nannte biese Gewichte ganz allgemein Aequivalente mehrerer Substanzen sei bisher, ben für die Mehrzahl der organischen Verbindungen als die Gewichte dieser Theilchen ausbrudenb angenommenen Formeln gegenüber, irriger Weise um bie Hälfte zu klein angenommen worben. Von solchen Ver= bindungen ausgehend, beren Formelgewichte in dem elastisch= flussigen Zustand einen 4mal so großen Raum erfüllen, als O=8 Gewichtsth. Sauerstoff, erörterte er, noch C=6, H=0.5, N=7 für O=8 lassend, daß bei ben Zersetzungen berselben immer burch C2O4 ober Multipla hiervon ausgebrückte Gewichts= mengen Kohlensäure, burch H4O2 ober Multipla hiervon auß= gebruckte Gewichtsmengen Wasser zur Ausscheibung kommen, nicht aber durch CO2 ober H2O, ober Multipla bieser Gewichte nach ungeraben Zahlen, ausgebrückte Mengen. Er folgerte, baß bas f. g. Aequivalent ber Kohlensäure richtiger burch C2O4, bas bes Wassers durch H4O2 auszudrücken sei: burch Formel= gewichte, welchen bieselbe Raumerfüllung zukomme wie bem, ba schon (für die eben angegebene Bebeutung ber Zeichen N und H)

<sup>\*)</sup> Journal für practische Chemie, Bb. XXVII, S. 439.

ausemein durd N-He ausgedrückten Aequivalentgewichte bes Ammaniats. Wo gegen Das, was Gerhardt als das Richr rere anfah Biderfrruche vorlagen, betrafen biefe bie Berfepung eter tie Budung folder Verbindungen, welche - wie z. B. ter Rorlenfäures, ter Oraliaures, ber gewöhnliche Aether, bas Rezeren u. z. — selbst icon mit ben ihnen bisher beigelegten Armein Ausnahmen von dem bezüglich der Raumerfüllung sonst Die Bege. Dafiebenden abgaben: bei biesen Formelgewichten nur balb is große Raumerfüllung zeigen, als sonst für die organischen Bertindungen fait bat. Daß die Formeln jener Berbindungen felbit au verdanneln feien, juchte Gerhardt jest zu zeigen und tafür aus tem Berhalten der für die Entscheidung ber Frage in Beiradi zu giebenden Körper — so z. B., baß die Dralfaure und die Robienfäure als zweibasische Sauren zu betrachten seien, tas Meeren ber Einwirkung orndirender Agentien wieder Gffigfaute beite - Beweise beizubringen. Wie fur die Rohlenfaure C-C+, tak Waffer H.O2 ergaben sich bann auch für bie verfaietenen organischen Verbindungen — solche Körper, hob Berbardt bervor wie fie in Pflanzen aus Rohlenfäure und Waller gebilder werden und aus welchen Kohlenfäure und Waller wieder entiteben können — Formeln, in welchen ber Roblinitaff hurch C- ober Multipla bavon, ber Sauerstoff burd U- ober Multipla davon ausgebrückt mar. In Beziehung Darauf, daß die durch He ausgebrückte Menge Wasserstoff als 1 Reauralem Diefes Glementes betrachtet merbe, glaubte Gerbardt bas Neguivalent des Kohlenstoffs als richtiger burch C2, das des Sauerfieffs durch O'2 angegeben ansehen zu sollen, und alle die Kormeln von Verbindungen erklärte er barauf bin für unrichtig, in welchen die Anzahlen ber barin enthaltenen burch C und durch O ausgedrückten Quantitaten Rohlenstoff und Sauerstoff nicht durch 2 theilbar seien. Wieberum baran erinnernd, 📑 bas Wasser, welches in seinem s. g. Aequivalent 4 Atome 2 Aequivalente Wasserstoff enthalte, die hauptsächlichste mg fei, die ben gur Bilbung ber stickstofffreien Pflanzenöthigen Wasserstoff liefere, behauptete er auch, daß in

jeber, das s. g. Aequivalent einer stickstofffreien Verbindung richtig angebenden Formel die Anzahl der Wasserstoff = Atome burch 4, die der Wasserstoff-Aequivalente durch 2 theilbar sein musse (auf die Besprechung von Verbindungen, welche Chlor ober ein ähnliches Element enthalten, erklärte Gerhardt hier nicht eingehen zu wollen); nur in ben Aequivalentformeln stickstoffhaltiger Substanzen könne, ba für bas die Quelle bes Stick= stoffs in den Pflanzen abgebende Ammoniak selbst Dies der Fall sei, eine ungerabe Anzahl von Wasserstoff=Aequivalenten ent= halten sein. An seine Bestimmung bes Aequivalentes bes Bassers zu H4O\* im Vergleiche zu ber bes s. g. Essigsäure= hybrates C4HO4 knupfte Gerhardt die Bemerkung an, daß bas lettere nicht als C4H6O3, H2O, nicht als wirklich Wasser enthaltend betrachtet werden könne. Als Aequivalentformeln ber basischen Metallorybe nahm Gerharbt solche an, welche entsprechend der des Wassers auf O2 2 Aeq. Anderes: Metall enthalten; als das Aequivalent eines Metalles betrachtete er die Menge besselben, welche bei der Salzbildung an die Stelle von 1 Aeq. Wasserstoff, H2 in ber Saure tritt, und bas Aequi= valent bes Wasserstoffs = 1 gesetzt bas bes Blei's bemnach als durch Pb = 103,5, das des Calciums als durch Ca = 20 u. s. w. ausgebrückt. Diesen Aequivalentgewichten und ben sich an das des Wasserstoffs = 1 noch anschließenden bes Chlors = 35,5, bes Stickstoffs = 14 u. a. gegenüber sei also bas bes Rohlenstoffs boppelt so groß als früher, nämlich = 12, bas bes Sauerstoffs gleichfalls boppelt so groß als bisher, nämlich = 16 zu setzen, und diese Verdoppelung der bisher angenommenen Aequivalentgewichte auch für Schwefel, Selen, Chrom u. a. vorzunehmen. — Die s. g. Aequivalentgewichte, welche Gerharbt hier als die im Vergleiche mit bem bes Wasserstoffs richtigeren dem Kohlenstoff, dem Sauerstoff, dem Schwefel und dem Gelen zuerkannte, standen unter sich und zu dem bes Baffer= stoffs genau in bemselben Berhältniß, wie bie biesen Glementen von Berzelius beigelegten Atomgewichte (vgl. S. 422); Ger= harbt machte hierauf nicht aufmerksam, obgleich er manchmal

(so bezüglich ber Zusammensetzung bes Wassers) bavon sprach, daß er das Aequivalentverhältniß als auch das Atomverhältniß angebend betrachte, und so konnte nach seiner Darstellung bes Gegenstandes er als Neuerungen auch in einer Richtung anstrebend betrachtet werden, nach welcher hin Dies gar nicht ber Fall war, während andererseits die von ihm als die wahren Aequivalente ber Elemente hingestellten Gewichte keineswegs immer — so z. B. nicht bei Sauerstoff und Chlor — Mengen ausbrückten, welche chemisch=äquivalent im eigentlichen und ber= gebrachten Sinne bes Wortes sind. Daburch trat zuruck, was er wirklich Neues geltend zu machen suchte: daß bei Beibehaltung der für die Metalle im Allgemeinen bisher angenommenen Aequi= valentgewichte und der Gewichte, welche durch die den meisten organischen Verbindungen bisher beigelegten Formeln ausgedrückt waren, die s. g. Aequivalent= oder in Verbindung eingehenden Gewichte des Kohlenstoffs, des Sauerstoffs u. s. w. doppelt so groß zu setzen seien, als Dies bisher geschehen war, bag man, wie die Formeln des Wassers und ber Kohlensäure, so auch die einer gewissen Anzahl von Verbindungen bafür, daß sie diese neuen Aequivalentgewichte bes Kohlenstoffs, bes Sauerstoffs u. s. w. in sich enthalten können, zu verdoppeln habe — so die bes Aethers, des Acetons, vieler Metalloryde u.a. —, und daß bann die Formeln flüchtiger Verbindungen (auch unorganischer, wie außer ber bes Wassers und ber Rohlensäure bie bes Stickornbuls u. a.) allgemein solche Gewichte repräsentiren, welche im Gas= ober Dampfzustand gleich große Räume erfüllen.

Gerhardt hatte hier — wies er auch darauf hin, daß die Formeln einzelner Verbindungen eine Vereinfachung dann ershalten, wenn man die von ihm doppelt so groß als früher ansgenommenen s. g. Nequivalentgewichte einiger Elemente durch die chemischen Zeichen der letzteren ausgedrückt sein lasse — doch den chemischen Zeichen für die Elemente die Gewichtsbedeutung gelassen, welche ihnen Berzelius beigelegt hatte: so wie S. 721 innert H=0.5, C=6, O=8 u. s. w. gesett, und Dem näß in dem oben erläuterten Sinne das s. g. Nequivalent

bes Wasserstoffs burch H2, bes Kohlenstoffs burch C2, bes Sauerstoffs burch O2, ber Kohlensäure burch C2O4, bes Wassers burch H4O2, des Bleioryds burch Pb2O2 u. s. w. ausgebrückt. Ramentlich für sauerstoffhaltige unorganische Verbindungen, be= ren bisher gebräuchliche Formeln O = 8 Gew.=Th. Sauerstoff einschlossen, war ihm eine Verboppelung bieser Formeln als nothwendig erschienen, während die meisten ber für sauerstoff= haltige organische Verbindungen angenommenen Formeln O2 ober ein Multiplum bavon enthielten. Dies veranlaßte Ger= hardt, als er die Fortsetzung der jett besprochenen Untersuch= ungen 1843 veröffentlichte \*), zu ber bamals mehrfach bespöttelten Aeußerung, man habe die Formeln ber organischen Chemie auf ein zweifach so großes Gewicht Sauerstoff bezogen, als die ber unorganischen Chemie, bem organischen Sauerstoff ein boppelt jo großes Gewicht beigelegt als bem unorganischen. Der Ver= boppelung ber Formeln unorganischer Verbindungen unter Be= lassung der Formeln, wie sie bisher den organischen Verbind= ungen im Allgemeinen beigelegt worden waren, zog aber jett Gerhardt die Halbirung ber letzteren Formeln, um sie mit den ersteren vergleichbar zu machen, vor. Für H=1 G.=Th. Wasser= stoff, Cl = 35,5 G.=Th. Chlor, N = 14 G.=Th. Stickstoff ließ er jest burch C 12 G.=Th. Kohlenstoff, burch O 16 G.=Th. Sauer= stoff, burch 8 32 G.=Th. Schwefel ausgebrückt sein; die Formel ber Kohlensäure wurde jett CO2, die des Wassers H2O, die bes Bleiorybs Pb2O, die des Silberorybs Ag2O, die des Wein= geistes C2HO, die bes hloressigsauren Silbers C2Cl3AgO2, die bes neutralen weinsauren Kali's C'H'K'O's u. s. w. Die Größe bes von H = 1 G.-Th. Wasserstoffgas eingenommenen Raumes = 1 Vol. gesett, erfüllten bie burch bie Formeln flüchtiger Ber= bindungen angegebenen Gewichte ber letteren im elastisch=flussigen Bustande durchgängig 2 Bolume; so, daß Dies zutreffe, habe man überhaupt bie Formeln flüchtiger Verbindungen anzunehmen.

<sup>\*)</sup> Aus der Revue scientisique et industrielle, Mars 1843 in dem Journ. f. pract. Chemie, Bd. XXX, S. 1.

Für die Verbindungen gasförmiger Elemente, namentlich die bes Wasserstoffs und bes Sauerstoffs zu Wasser, hatte Gerhardt schon vorher barauf aufmerksam gemacht, bag bei Beilegung ber von ihm für biese Elemente als richtig betrachteten Aequivalentgewichte an biese bas Verhältniß ber Zusammen= setzung der Verbindung nach Aequivalenten zugleich bas nach Volumen der Bestandtheile sei; jett hob er noch bestimmter hervor, daß bei Wasserstoff, Chlor, Brom, Jod, Stickstoff und Sauerstoff die spec. Gewichte der Gase ober Dämpfe im Ber= haltnisse ber von ihm biesen Glementen beigelegten s. g. Aequivalentgewichte stehen und daß er für solche Körper Aequivalente, Atome und Volume als Dasselbe bebeutend betrachte. wenn Gerhardt sich bann auch noch ganz allgemein bahin aussprach, baß biese brei Ausbrücke synonyme seien, so konnte Dies boch nur für Vergleichung von unzerlegbaren Substanzen unter einander ober von Verbindungen unter einander gelten, benn bie s. g. Aequivalente ber ersteren nahmen im Gas= ober Dampfzustand einen nur halb so großen Raum ein, als die ber letteren.

Andere kleinste Theilchen der Körper als die, für welche er die Ermittelung der s. g. Aequivalentgewichte versuchte, zog da Gerhardt noch nicht in Betracht. Auch noch nicht in seinem, 1844 und 1845 veröffentlichten Précis de chimie organique, in welchem er die s. g. Aequivalentgewichte der Elemente so wie er sie durch die vorhergehenden Untersuchungen\*) festgestellt zu haben glaubte, und die Schreibart der Formeln, welche so eben besprochen wurde, in Anwendung brachte. — Weiter aber ging jest Laurent in einer Abhandlung über die sticksoffhaltigen Körper, welche ihren allgemeinsten Resultaten nach 1845 \*\*), ausführlich 1846 \*\*\*) bekannt wurde. Berschiedene Gewichte ließ

<sup>\*)</sup> Diese legte Gerhardt 1843 auch in den Annales de chim. et de phys., 3. série, T. VII, p. 129, T. VIII, p. 238 dar.

<sup>\*\*)</sup> Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XX, p. 850.

<sup>\*\*\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 3. sér., T. XVIII, p. 266.

hier in den einzelnen Abschnitten seiner Darlegung Laurent noch durch dieselben Zeichen für Elemente als Atomgewichte ber letteren ausgebrückt sein, und verschiebene Formeln — einfachere ober verboppelte - finbet man Dem entsprechend ba für bie= selben Berbindungen geschrieben; in ber Schreibart Gerharbt's, welcher Laurent selbst den Vorzug gab, und für sie die von bem Ersteren ben Elementen beigelegten s. g. Aequivalentgewichte, wie sie in dem zunächst Vorhergehenden bie demischen Zeichen bebeuten, zu Grunde legend gebe ich hier ben Inhalt bieser Abhandlung Laurent's an. Was Gerhardt Aequivalente ber Elemente genannt hatte, bezeichnete Laurent als Atome. Ger= harbt's Behauptung (vgl. S. 722 f.), baß in den richtigen For= meln wasserstoffhaltiger Verbindungen die Anzahl der Aequi= valente Wasserstoff immer eine gerabe sei, erweiterte Laurent bahin, bag Dasselbe nicht nur, wenn Wasserstoff burch substituirende Elemente wie Chlor u. s. w. ober in Salzen durch Metalle ersett sei, für die Summe ber Atome bes Wasserstoffs und ber ihn vertretenden Glemente für stickstofffreie Berbind= ungen gelte, sondern auch für Verbindungen, welche Stickstoff ober einen biesem analog functionirenben einfachen Körper ent= halten, wenn man die Atome dieser und der vorgenannten Gle= mente zusammenrechne; zunächst für organische Substanzen, aber unter Zuziehung auch unorganischer stickstoffhaltiger Verbind= ungen bei ber Herzählung von Belegen für seine Behauptung, stellte Laurent ben Sat auf, daß in jeder Verbindung die Summe der Atome des Wasserstoffs, des Stickstoffs, des Phos= phors, des Arsens, der Metalle und der s. g. halogenen Körper (bes Chlors u. a.) eine gerabe Zahl sein musse, und als un= richtige Formeln beurtheilte er alle die, für welche Dies nicht Deutlicher noch, als Dies bei ber ersten Aufstellung zutrifft. bes f. g. Gesetzes ber paaren Atomzahlen durch Gerhardt (vgl. S. 722 f.) zu ersehen gewesen war, trat jest hervor, baß bieses Gesetz etwas Unberes enthalte, als mas in Berzelins'. Auffassung gelegen hatte, gewisse Glemente: Wasserstoff, Chlor, Stickstoff z. B. geben im Allgemeinen nur nach Doppelatomen

in Verbindungen ein; nach dieser Auffassung mar bei Ersetzung von Wasserstoff burch Chlor in dem kleinsten Theilchen einer Verbindung nur das Eintreten von Cle o. El an die Stelle von H2 o. 24 ober überhaupt eine Auswechselung im Verhält= nisse gerader Atom-Anzahlen zu erwarten, während mit jenem Gesetze auch die Auswechselbarkeit im Verhältnisse ungeraber Utom=Anzahlen in Einklang stand. — Aber während Gerhardt für die Ermittelung der wahren s. g. Aequivalente wesentlich zusammengesetzte Körper in Betracht gezogen und für biese durchzuführen gesucht hatte, daß die als richtige anzunehmenden Formeln berselben Gewichte repräsentiren muffen, welche im Gas= ober Dampfzustand gleich große Raume erfüllen, behnte Laurent diese Betrachtung auch auf solche zusammengesetzte Körper, welche sich wie unzerlegbare verhalten, und selbst auf lettere aus. Er hob hervor, daß man durch die chemischen Formeln nicht die absoluten Anzahlen der zu je einem Molecul vereinigten elementaren Atome — ba traten die Begriffe Mo= lecul und Atom wieder als beutlichst unterschiedene hervor angeben könne, wohl aber das Verhältniß der Anzahlen von Atomen eines Glementes, elementarer Atome überhaupt, welche zu ben Moleculen verschiedener Verbindungen zusammengefügt sind: daß nur in diesem Sinne, wenn z. B. bezogen auf die Angabe HNO3 für das Molecul der Salpeterfäure, die An= gabe HCl für das der Chlorwasserstoffsäure, CHN für das der Cnanwasserstoffsäure u. s. w. etwas wirklich Ermittelbares Aber dann sei auch das Molecul des freien Cpans enthalte. burch  $C^2N^2$ , das des freien Chlors durch  $Cl^2$ , das des freien Wasserstoffs durch H2, das des freien Sauerstoffs durch O2 aus= zudrücken: durch Formeln, welche für Stickstoff, Wasserstoff u. f. w. mit dem s. g. Gesetz ber paaren Atomzahlen in Einklang stehen und Gewichte ausbrücken, die benselben Raum erfüllen wie bie Noleculargewichte der vorgenannten und anderer Verbindungen; 3 wirklich einem Molecul eines ber genannten Glemente, ziell bem des Chlors die hier angegebene Zusammensetzung omme, gehe baraus hervor, daß in allen Fällen, in welchen

Chlor auf eine organische Substanz einwirkt, burch Cl2 Multipla hiervon, niemals aber burch Cl ober Multipla hier= nach ungeraben Zahlen ausgebrückte Mengen Chlor zur Einwirkung tommen. Allgemein habe man ben verschiebenen Rörpern, ben zusammengesetzten und ben unzerlegbaren, für ben Zustand, in bem sie für sich barstellbar sind, Formeln beizulegen, welche gleicher Raumerfüllung entsprechen: bem von H2 erfüllten Volum, wenn man Bruchtheile (bag weniger Basser= stoff, Chlor u. a., als die Zeichen H, Cl u. a. ausbrücken, in einer Formel anzugeben sei) vermeiben wolle; die biesen Formeln entsprechenben Gewichte geben die Moleculargewichte ber Körper. Unter bem Molecul eines Glementes verstehe er, sagte Laurent, bie kleinste Menge besselben, welche man anwenden musse, um eine Verbindung zu bewirken, mährend die Atome, mit den von Gerhardt angenommenen Gewichten berselben, die kleinsten Gewichtsmengen ber Elemente reprafentiren, welche in einer Berbindung existiren können. Jedes Molecul eines Glementes bestehe aus minbestens 2 Atomen, lasse sich als 2 Atome ent= haltenb betrachten und könne sich in diese bei dem Eingehen in Verbindungen spalten; mit Ampere nehme er an, daß bei ber Vereinigung bes Chlors mit bem Wasserstoff wechselseitige Zer= setzung ber Molecule dieser Körper statthabe. Zwei große Classen von Elementen unterschied hier Laurent: bie als Monasibe bezeichneten (wohin u. a. ber Sauerstoff gehore), von welchen ein einzelnes Atom in Verbindungen eingehen konne, und die als Dyodide benannten (unter biesen seien u.a. Wasser= stoff, Chlor, Stickstoff), von welchen jedes Atom nur zusammen mit einem besselben ober boch eines zu berselben Classe gehörigen Elementes in Verbindungen einzugehen vermöge; Letteres bezog sich barauf, bag in Verbindungen bie Summe ber Atome ber Dyobibe immer eine gerabe Bahl sei. Beiläufig nur mag hier bemerkt werben, daß für einzelne Dyobide, namentlich für De= talle, Laurent die burch bie Atomgewichte ausgebrückten Mengen als noch weiter theilbar betrachtete, so daß Bruchtheile ber Atom= gewichte mehrerer Metalle zusammen so, wie sonst eine ganze

Anzahl Atomgewichte Eines Metalles, einen Bestandtheil einer Verbindung abgeben können; und ebenso nur im Vorbeigehen, baß er die Existenz von Verbindungen nicht unbeachtet ließ, deren Moleculargewicht — wie z. B. bas bes Salmiaks NH4Cl einen doppelt so großen Raum erfüllt, als ber burch bie Moleculargewichte anderer Verbindungen erfüllte ist, und daß er hier eine Theilung eines Moleculs einer solchen Verbindung in zwei bei dem llebergang in den elastisch-flüssigen Zustand Wichtiger ist uns bei dieser Besprechung der Ansichten, welche Laurent bamals barlegte, wie er über bie Beziehungen der Aequivalentgewichte zu den Molecular= und Atomgewichten ber Körper urtheilte. Für die Sauren zunächst, beren Aequivalentgewichte durch die zur Neutralisation der nämlichen Menge, 1 Meg. Kali nöthigen Mengen gegeben seien, habe man zu be= achten, daß das Verhältniß der Neq.=Gewichte keineswegs noth= wendig das der Moleculargewichte ausdrücke, sondern letteres in anderer Weise festzustellen sei; wir verfolgen hier nicht in Ginzelnheiten, wie Laurent Dies für verschiedenbasische Sauren erörterte, wie er (Sründe dafür beibrachte, daß verschiedene bis= her als einbasische angesehene Säuren als mehrbasische zu betrachten seien, und die Rennzeichen ber letteren vervollständigte und in allgemeinerer Weise zusammenstellte. Was das Aequi= valenzverhältniß für Elemente betrifft, so gestand Laurent die Bestimmbarkeit besselben nur für ben Fall zu, daß ein Glement an die Stelle eines anderen in einer Verbindung unter Hervor= bringung einer, der ersteren ganz analogen Verbindung treten für Chlor und Brom z. B., oder für Wasserstoff und Chlor banach, daß bei Substitution bes ersteren in organischen Verbindungen eine der ursprünglichen noch gang analoge Gubstanz entsteht; aber aus bem Verhältniß ber Mengen Chlor und Sauerstoff, welche sich mit berselben Quantität Kalium zu Chlorkalium und Rali vereinigen, lasse sich bei ber Unahnlickeit dieser Verbindungen Richts bezüglich einer Aequivalenz der erfteren Glemente ichließen, und eine bahin zielenbe Schluffolgerung wenn man unähnliche Verbindungen ihr zu Grunde lege, li,

um so unsicherer, da man ja dann unter den verschiedenen Bersbindungen eines Elementes mit einem zweiten eine oder die andere der Berbindung des ersten Elementes mit einem dritten vergleichen könne.

Gerhardt und Laurent barüber bargelegt hatten, wie die den verschiedenen Verbindungen zukommenden Formeln, als ben Ausbruck ber Zusammensetzung und ber Gewichte ber kleinsten Theilchen berselben gebend, richtig zu er= mitteln und anzunehmen seien, was sie in Beziehung barauf behauptet hatten, daß diese Gewichte bei unzersetzt=verflüchtig= baren Körpern gleicher Raumerfüllung für den Gas= ober Dampfzustand entsprechen, und bag bie Gumme ber Bafferstoff=, Chlor=, Sticfftoffatome u. s. w. immer burch 2 theilbar sein muffe, — alles Dies fanb zunächst bei ben Chemikern ebenso= wenig Eingang als bie von Gerhardt gegebenen, von Lau= rent aboptirten Atomgewichte für die verschiedenen Elemente. Noch behielten weitaus die Meisten ben Atomgewichten ber Metalle gegenüber, wie biese Berzelius in Beziehung auf O=8 bestimmt hatte, bieses Atomgewicht für ben Sauerstoff, 8=16 für den Schwefel, C=6 für den Kohlenstoff, H=0.5 ober H = 1 für den Wasserstoff, Cl = 17,75 oder Gl = 35,5 für bas Chlor u. s. w. bei, nur barin unter einander verschiebener Meinung, daß bie Ginen gerabezu biejenigen Mengen Baffer= stoff (1), Chlor (35,5) u. s. w. als Ein Atomgewicht bieser Elemente ausbrudend betrachteten, welche Berzelius noch als bie Gewichte zweier Atome je eines Elementes ansah, die aber, wie zugestanden wurde, im Allgemeinen nur zusammenwirkend so, wie sonft 1 Atom eines Elementes, in Betracht zu ziehen seien. Wie vortheilhaft auch L. Gmelin über Laurent's Gerharbt's Ansichten urtheilte: bagegen, die s. g. Aequivalentgewichte bes Letteren als die Atomgewichte ber Elemente und bamit die neue Schreibart der Formeln für die verschiebenen Verbindungen anzunehmen, schienen ihm boch 1847, als er die Beröffentlichung bes die organische Chemie enthalten=

ben Theiles seines Hanbbuches begann, gewichtige Grunde ju sprechen, und er blieb bei ber alteren Ausbrucksweise. hardt selbst glaubte in seinem, von 1853 an veröffentlichten Traité de chimie organique sich ber letteren: ber Schreibart ber Formeln unter Zugrundelegung ber Berzelius'schen Atomgewichte für die Elemente bedienen zu sollen, als ber gebräuchlicheren, wenn auch mit ber Vorerinnerung, baß er Dies thue um besser ersehen zu lassen, wie irrational ber Gebrauch dieser Formeln sei, und daß er der Zeit es überlassen wolle, eine Reform als berechtigt bastehen zu lassen, welche von ben Chemikern noch nicht allgemein aboptirt sei; und erst in bem letten, 1856 veröffentlichten Banbe bieses Wertes nahm Gerharbt für bie Darlegung allgemeinerer Betrachtungen, um seine Gebanken besser verbeutlichen zu konnen, die Benuts= ung ber von ihm als bie richtigeren abgeleiteten Atomgewichte ber Elemente, ber als die bessere schon früher empfohlenen Schreibart ber Formeln für Verbindungen wieder auf. — Die Beibehaltung ber älteren Atomgewichte: C=6, O=8 für H o. H = 1, unter Ablehnung ber von Gerhardt und Laurent als die richtigeren angesehenen (C=12, O=16 für H=1), ließ bas s. g. Gesetz ber paaren Atomzahlen, welches von Gerhardt und Laurent für die, in den Formeln von Berbinbungen vorfommenben Anzahlen von Atomen bes Bafferstoffs, des Stickstoffs und ber biese Elemente vertretenden Körper aufgestellt worben war, auch auf Rohlenstoff und Sauerstoff ausgebehnt sein; boch murbe es von ben Anhangern ber alteren Unsichten und selbst Golden, welche bie neuen Borstellungen nicht schlechthin verwarfen aber bas nach ihrem Ur= theil barin Beachtenswerthe mit bem Bergebrachten in eine gewisse Ausgleichung bringen zu konnen meinten, als eine nur bei ben organischen Verbindungen und ba nicht ohne Ausnahmen sich zeigenbe Regelmäßigkeit berücksichtigt. Daß in ben richtigen Formeln weitaus ber meisten organischen Berbindungen Die Anzahl der Rohlenstoff= und die der Sauerstoffatome eine gerade sei, daß Dasselbe auch für die Atome des Wasserstoffs, des

Stickstoffs und ber biese Glemente vertretenben Körper ber Fall sei, wurde anerkannt, aber Ausnahmen wurden als boch statt= habend statuirt: wie solche ohnehin als bei unorganischen Ver= bindungen — dem Wasser mit ber ihm noch beigelegten Formel HO, der Schwefelsaure mit der Formel 808, der Rohlensaure mit ber Formel CO' und ben Salzen berselben u. a. — häufig vorkommend angesehen wurden, schienen auch einzelne organische Berbindungen jener Regelmäßigkeit nicht zu unterstehen und wurden sie als Ausnahmen von berselben abgebend betrachtet. Und ebenso wurde nicht anerkannt, daß alle richtigen Formeln ber Verbindungen solche Gewichtsmengen berselben auszubrucken haben, welche im Gas= ober Dampfzustand benselben Raum erfüllen; für die Berbindungen der unorganischen Chemie hielt man immer noch baran fest, baß die ihnen beigelegten Formeln richtige sein können, wenn auch die burch bieselben repräsentirten Sewichte nicht burchweg gleiche sonbern nur in einfachen Ber= haltnissen stehende Raume einnehmen, und wenn für weitaus bie meisten organischen Verbindungen, deren specifisches Gewicht für ben Gas= ober Dampfzustand bestimmbar mar, ben burch bie bamals bereits für sie angenommenen Formeln ausgebrückten Gewichten gleiche Raumerfüllung zukam und Dies als bas in ber Regel Statthabende hervorgehoben wurde, so glaubte man boch auch einigen hierhergehörigen Substanzen Formeln als richtige zuschreiben zu muffen, bie hiermit nicht in Ginklang standen sondern die einer andern, namentlich einer nur halb so großen Raumerfüllung entsprachen. — Was an Wibersprüchen gegen bie von Gerhardt unb Laurent vertretene Betracht= ungsweise und an scheinbarer Berechtigung zum Widerstande gegen die allgemeinere Annahme berselben nach biesen ver= schiebenen Richtungen vorlag, fiel theilweise zusammen und fand bann gemeinsam Erlebigung.

Unter den organischen Verbindungen, welchen zur Zeit der Aufstellung der von Gerhardt und Laurent für wahr gehaltenen Gesetze Formeln beigelegt wurden, die diesen Gesetzen entgezen waren, ließ Ein Theil experimentale Prüfung zu, ob

diese Formeln richtige seien ober nicht, ob jene Gesetze in der That allgemeine Gültigkeit haben oder diese ihnen abzusprechen Bei diesen Verbindungen konnte die Analyse barüber ent= scheiben, ob wirklich auf die durch die Formel ausgebrückte Rohlenstoffmenge eine ungerade Ungahl von Wasserstoffatomen, eine ungerade Anzahl von Wasserstoff: und Stickstoffatomen zusammengenommen komme, ober nicht; bie zureichenb genaue Untersuchung ber Substanzen, welche aus ber Vereinigung einer Verbindung mit anderen, z. B. unorganischen Körpern resultiren, konnte endgültigen Aufschluß darüber geben, ob in der Formel jener Verbindung eine gemisse Zahl von Kohlenstoff= Cauerstoffatomen ober eine etwas andere enthalten sei. Die Buttersäure (das s. g. Hydrat) z. B. mit ber ihr noch 1842 zugeschriebenen Formel C8H7O4 widersprach dem in demselben Jahr für die Anzahl Wasserstoffatome in stickstofffreien Gubstanzen von Gerhardt (vgl. S. 722 f.) Behaupteten, das Gly= cocoll mit der ihm 1838 gegebenen Formel C&H9N2O7, das Chinon mit der ihm 1844 beigelegten Formel C25H8O8 u. a. den bezüglich der mahren Atomgewichte des Kohlenstoffs und des Sauerstoffs, bezüglich des Gesetzes der paaren Atomzahlen von Gerhardt und Laurent aufgestellten Unsichten; aber neue Untersuchungen ergaben, daß biese Verbindungen die Elemente in anderen Gewichtsverhältnissen enthalten, als vorher für sie angenommen mar: in Gewichtsverhältnissen, welche ber Buttersäure (1843) die Formel C8H8O4, dem Glycocoll die (schon 1845 vermuthete, von 1846 an bestätigte) Formel C4H5NO4, dem Chinon (1845) die Formel C12H4O4 zuweisen Die berichtigten Formeln stimmten zu Gerhardt's und Laurent's Gesetzen, und für bie Berichtigung bisher angenommener Formeln, bafür wie bereits vorliegenbe aber zu zweifelhaften Resultaten führende Analysen am Richtigsten zu benten seien, bot die Kenntniß jener Gesetze selbst ben genannten Forschern Anhaltspunkte; und Dem, wie sich in solcher Weise Abanberungen bisher für zulässig erachteter Formeln als nothvendige vermuthen ließen, gesellte sich auch noch bie Berūcsichtigung hinzu, ob eine Verbindung nach ihrem ganzen Vershalten als wahrscheinlich mit anderen Verbindungen von sicherer festgestellten Formelu homolog zu betrachten sei.

Für viele Verbindungen, beren bisherige Formeln mit ben Ansichten Gerharbt's und Laurent's nicht in Einklang standen, ergab sich dieser durch die Berichtigung ber Formeln in bem Sinne, daß damit zugleich erkannt wurde,, diese Ver= bindungen enthalten die Elemente in anderen Gewichtsverhaltniffen, als man vorher geglaubt hatte. Aber für andere Verbindungen standen die bereits ermittelten Verhältnisse, nach welchen die Elemente sich zu ihnen vereinigt finden, außer allem Zweifel, und die Formeln, welche man diesen Verbindungen beigelegt hatte und gewöhnlich noch beilegte, stanben boch mit Gerharb t's und Laurent's Ansichten in Wiberspruch. So namentlich bei unorganischen Verbindungen: bei dem Wasser mit der Formel HO, ber Kohlensäure mit ber Formel CO2, ber Schwefelsäure mit der Formel 803, dem s. g. Schwefelsäurehydrat mit der Formel 803,40 o. 8404, den Salzen der beiden letzteren Säuren und vielen anberen zusammengesetzten Körpern ber Mineralchemie; so aber auch bei organischen Verbindungen. Roch urtheilten z. B., anderer Beispiele nicht zu gebenken, fast alle Chemiker, ber Oralfäure komme bem Aequivalentgewichte berselben entsprechend die Formel C2O2, HO = C2HO4 zu; noch glaubten Viele, die einfachere Erklärung ber Umwandlung ber Essigsäure C+H+O+ zu Aceton spreche bafür, baß bie Formel bes letteren richtig CBH3O zu schreiben sei; noch hielten die Meisten in dem Sinne der Aethyltheorie, in welchem diese vorzugsweise Eingang gefunden hatte (vgl. S. 571 ff.), baran fest, dem Alkohol C+H O2 gegenüber sei für den aus demselben ent= stehenben gewöhnlichen Nether die Formel C4HOO als die richtige Bezüglich solcher Verbindungen, welche mit ben für sie allgemeiner angenommenen Formeln Ausnahmen von bem Gesetze ber paaren Atomzahlen abgaben und wenn flüchtig gleichzeitig bavon, bag ben burch bie richtigen Formeln ausgebruckten Gewichten ber verschiebenen Berbinbungen im Gas= Ropp, Entwidelung ber Chemie.

ober Dampfzustand gleich große Raumerfüllung zukomme, hatten Gerhardt und Laurent behauptet, jene Formeln und damit die den kleinsten Theilchen der betreffenden Körper beizulegenden Gewichte seien zu verdoppeln, und nach der einen wie nach der anderen Richtung hin seien dann die scheinbaren Ausnahmen beseitigt. Diese Behauptung fand bamals wenig Beifall, viel Bestreitung. Ueberwiegend war die Auffassung, daß die Ver= doppelung solcher Formeln nur deßhalb vorgeschlagen werde, um den Widerspruch gegen die von den Neuerern aufgestellten aber nicht anders aufrecht zu haltenden und nicht genügend zu nicht gewürdigt begründenden Ansichten hinwegzuräumen; murbe, mas Gerhardt schon 1842 (vgl. S. 722) als für die Ermittelung der Formeln und der s. g. Aequivalente des Wassers und der Kohlensäure in Betracht zu ziehend, was er ba schon vom chemischen Gesichtspunkt aus für die Verdoppelung der Formel des Acetons, was er und Laurent dafür, daß die Rohlensäure, die Schweselsäure, die Oralsäure zweibasische Cäuren seien, vorgebracht hatten. Durchschlagend bafür, baß das lange nicht Anerkannte doch endlich zur Geltung kam, war der Nachweis, daß die Formel des Aethers, so wie man sie im Vergleiche zu der des Alkohols bisher fast allgemein als die richtige betrachtet hatte, in der That zu verdoppeln sei.

Ich habe schon früher barüber berichtet, wie weittragende Vorstellungen über die Constitution der organischen Substanzen sich an die Betrachtung gerade dieser beiden Körper: des Aethers und des Alkohols geknüpft hatten; namentlich S. 570 ff. darüber, wie 1833 von Berzelius die Ansicht, der Aether sei die Sauerstossverbundung eines zusammengesetzen Radicals, wie dann 1834 von Liebig in etwas anderer Deutung der Constitution des Aethers die Ansicht, daß er das Oryd eines solchen Radicals und der Alkohol das Hydrat dieses Orydes sei, in die Chemic gebracht wurde. Liebig betrachtete den Aether als aus 1 At. des Radicals Aethyl C4H6 und 1 At. Sauerstoss bestehend; Berzelius hatte ihn als aus 2 At. des Radicals C2H6 (II = 0,5 sür C= 6 und O= 8) und 1 At. Sauerstoss

zusammengesett betrachtet und hielt bamals und später an dieser Meinung wie auch baran fest, ber Alkohol sei C2H3O, bas Oryd eines besonderen Radicals, nicht Aethylorydhydrat (C.H.) O,HO im Sinne Liebig's. Berzelius' Auffassung, daß ber Aether und ber Alkohol verschiedene Radicale enthalten, lag wohl zunächst die bamals von ihm gehegte Ueberzeugung zu Grunde, man habe solchen Verbindungen die einfachsten Formeln zu geben, burch welche sich ihre Zusammensetzung aus= brucken lasse, und bann in biesen bas mit Sauerstoff Vereinigte als Radical zu betrachten. Aber auch nach bem Verhalten beiber Substanzen glaubte er Gründe für seine Betrachtungs= weise und gegen die Liebig's beibringen zu können: schon 1835 den gegen Liebig's Ansicht später so oft wiederholten Einwurf, daß der Alkohol, mare er wirklich ein Hydrat, bei ber Einwirkung solcher Substanzen wie z. B. wasserfreier Kalk unter Abgabe von Wasser zu Aether werben müßte. Aus ber Bergleichung ber Dampfbichten von Verbindungen mit benen ber in ihnen angenommenen Bestandtheile glaubte er 1837 Bestätigung bafür ableiten zu können, baß ber Aether so, wie er es früher behauptet hatte, aus einem Doppelatom Rabical und 1 At. Sauerstoff bestehe; erinnert auch Dies wieder an neuere Vorstellungen, wie ja auch bie von Berzelius bamals für Alkohol und für Aether geschriebenen empirischen Formeln C4H10O und C2H6O mit ben jest gebrauchten übereinkommen, so burfen wir boch nicht vergessen, daß die zwei Atome Rabical, die er im Aether annahm, anderer Art waren als das in dem Altohol angenommene Radicalatom. — Liebig's Ansicht war bamals, mar in ben zunächst folgenden Jahren bie vorzugs= weise verbreitete; nach ihr wie nach ber vorausgegangenen, bamals auch noch von Ginzelnen beibehaltenen f. g. Aetherintheorie (vgl. S. 553) wurde bie Bilbung bes Aethers aus Alkohol in ber Art betrachtet, bag Gin kleinstes Theilchen bes letteren Gin kleinstes Theilchen bes ersteren gebe. Als Gerhardt 1842 auf Berzelius' Vorstellung insofern zurückkam, daß auch er ba die Nothwendigkeit, die Formel des Aethers der des Alkohols gegenüber zu verdoppeln, und die Bilbung von 1 Aeq. Aether aus 2 Aeq. Alkohol behauptete, konnte er für diese Be= hauptung allerdings keine Gründe unführen, die dem demischen Verhalten bes ersteren Körpers ober bem bei ber Entstehung besselben zu Beobachtenben entnommen gewesen waren. entgegenstehende ältere Ansicht blieb noch die im Allgemeinen angenommene, auch noch nachbem in ber Weiterführung ber bamals bereits begonnenen Untersuchungen über bie Beziehungen zwischen ber Zusammensetzung und bem Siebepunkt bei chemi= schen Verbindungen Schröber 1844 aus ber annähernden Gleichheit ber Siebepunkts = Differenzen geschlossen hatte, ber Aether entstehe aus bem Alkohol eben so wie sonst s. g. zusammengesetzte (Aethyl=) Aetherarten aus ben entsprechenben Säurehybraten. Noch 1848 glaubte L. Smelin bem Aether bie Formel C4H5O (H=1, C=6, O=8; die bes Alkohols C4H6O2 geschrieben) belassen zu sollen. Die bis bahin unent= schiebene Frage über die mahre Molecularformel bes Aethers entschieben 1850 die Resultate, welche Williamson bei über die Einwirkung ber Jobverbindung bes in einem Alkohol anzunehmenben Rabicals auf bie von einem anderen Alkohol sich ableitende Kaliumverbindung erhielt; mas bei ber Darstellung eines Aethers aus Einem ber bisher bekannt gewordenen Alkohole zweifelhaft geblieben war: ob zu ber Bilbung von 1 Mol bes ersteren 1 ober 2 Mol. des letteren beitragen, war es nicht mehr, als Williamson von zwei verschiedenen Alkoholen ausgehend Verbindungen kennen lehrte, die sich bem gewöhnlichen Aether und ben anberen f. g. einfachen Aetherarten ganz an die Seite, mit ihnen in Gine Reihe stellen und boch unzweifelhaft Reste bes einen und bes anberen Alkohols enthalten, ober beren Molecul zu bilben zwei Molecule Alkohol: je eines von jedem der beiben angewendeten Alkohole in Wechselwirkung getreten sein muffen. Auf weitere Einzelheiten bes Williamson'ichen Berfahrens zur Bervorbringung solcher Verbindungen, s. g. gemischter Aether, und barauf, wie sich sofort die Erkenntniß anschloß, daß dieselben

sich auch noch in anderer Weise bilben können, brauche ich hier nicht einzugehen; auch nicht auf Angaben barüber, wie ber Versuch mißlang, jetzt noch bie s. g. einfachen Aether mit ben vorher ihnen beigelegten Formeln als einfachere, die f. g. ge= mischten Aether als burch Vereinigung ber ersteren unter einander entstehende complicirtere Verbindungen zu betrachten. Aber baran ist hier zu erinnern, baß bas in Williamson's Untersuchung zu Anwendung gekommene Princip; wie auf die richtigen Formeln bisher meist in möglichst einfacher Weise auf= gefaßter Verbindungen burch bie Vergleichung ber letteren mit ganz ähnlichen s. g. gemischten geschlossen werden könne, als= balb sich auch für andere Körperclassen als die vorbesprochenen Aether nutbar erwies: ein neuer Beweis für bie Bibasicität ber Oralsäure und ber Kohlensäure, und bafür daß man die zuerst ben Aethern berselben gegebenen Formeln zu verboppeln habe, wurde 1850 von Chancel burch die Darstellung ber s. g. gemischten (Aethyl und Methyl enthaltenben) Aether ber genannten Sauren erbracht; ein neuer Beweis bafür, baß bie früher dem Aceton beigelegte Formel zu verdoppeln sei, 1851 von Williamson burch bie Darstellung eines s. g. gemischten Acetons.

In dieser Weise kam es mehr und mehr zu Geltung, daß man im Allgemeinen für flüchtige Verdindungen solche Formeln als die Zusammensetzung und das relative Gewicht der kleinsten Theilchen der ersteren richtig ausdrückend anzunehmen habe, welche gleich großer Raumersüllung im Gas= oder Dampszustand entsprechen; und das Zutreffen des Gesetzes der paaren Atomzahlen bei diesen Formeln, und namentlich auch bei denen, welche jetzt als berichtigte in Aufnahme kamen, ließ dieses Gesetz allgemeiner noch als vorher auch für nicht flüchtige Verbindungen als Kriterium dafür betrachten, od die ihnen beigelegten Formeln zulässterium dafür betrachten, od die ihnen beigelegten Formeln zulässterien. Was jetzt für Verbindungen — zunächst vorzugsweise für organische — anerkannt wurde, bei welchen nur Gine Art kleinster Theilchen in Betracht kam, wurde aber nun balb von der Wehrzahl der Chemiker auch als gültig zugestanden

٠,

für unzerlegbare und biesen sich ähnlich verhaltende zusammen= gesette Substanzen, unter Zustimmung bazu, baß hier zweierlei kleinste Theilchen zu unterscheiben seien: die Molecule als die kleinsten einen Körper im freien Zustande zusammenfügenden und die Atome als die kleinsten in Verbindungen besselben eingehenden Theilchen. Diese Unterscheidung mar bisher noch nicht zu Annahme gekommen; selbst für zusammengesetzte Gubstanzen der eben erwähnten Art war sie den meisten Chemikern, und auch Solchen die sich sonst den neueren Ansichten nicht ver= schlossen, als etwas Unzulässiges erschienen; das Gesetz ber paaren Atomzahlen war als für diese Substanzen und für un= zerlegbare nicht gültig betrachtet worden. Wie Laurent 1845 und 1846 von ben Moleculen bes Chlors Cl2, des Cyans C4N2 (C=6, N=14 für H=1) u. a. die Atome als nur das halb so große Gewicht besitzend und burch bie Zeichen und Formeln Cl, C2N u. s. w. auszubrückenb unterschieben hatte, wurde S. 728 f. besprochen; boch war auch L. Smelin noch 1847 der Ansicht gewesen, bem Cyan komme auch für ben freien Zustaub besselben die Formel C2N zu und es besonders gebe eine von ben Ausnahmen von dem Gesetze ber paaren Atomzahlen ab, die nicht wohl zu heben sein burften. Wie auch biese, von Lau= rent erneuerte Unterscheibung als eine unabweisbare zu Anerkennung kam, knupfte sich an die Darstellung und Untersuchung s. g. zusammengesetzter Rabicale im freien Zustand, und zwar solcher, beren Molecule sich nicht so leicht, wie bas bes Cyans, in die sie zusammensetzenden Atome spalten.

Die Alkoholradicale waren die Körper, an welchen die Chemiker die Nothwendigkeit dieser Unterscheidung lernten. — Die Verwirklichung Dessen, was Liedig bereits 1834 (vgl. S. 571) bei der Annahme des Nadicals Aethyl C.H. (C = 6, H = 1) in dem Aether und dem Alkohol vergeblich augestrebt aber als ein doch noch zu Erreichendes betrachtet hatte: die Isolirung des Aethyls ließ allerdings noch lange auf sich warten. In der durch Löwig's Versuche über die Einwirkung des Kaliums auf Aethylchlorür 1838 erregten Hossnung, hier-

bei werbe Aethyl frei, fand man sich getäuscht; bas Aethyl war auch noch nicht isolirt, als Laurent 846 (in der S. 726 ff. besprocenen Abhandlung) sich dahin aussprach, dem Aethyl, wenn es für sich existiren könne, werbe bie Formel C'H10 zu= Die Jolirung bes Aethyls und anderer Alkohol= radicale gelang erst später. Nachdem durch Frankland und Rolbe 1848 bei Versuchen, aus bem Aethylcyanur mittelst Ralium das Aethyl abzuscheiben, ein Gas von der Zusammen= setzung des Methyls erhalten worden war und Kolbe diesen Rörper 1849 auch als ein bei ber Zersetzung ber Essigsaure burch ben electrischen Strom entstehendes Product kennen gelehrt hatte, zeigten, von 1849 an, Franklanb's Untersuchungen, wie das Aethyl, wie andere Alkoholradicale aus ben Producten ber Einwirkung von Zink auf die Jodverbindungen dieser Radicale isolirt werden können. Wohl wurden zunächst die Kleinsten Theilchen dieser Körper: des Methyls, des Aethyls, bes Amyls u. s. w. als burch die Formeln C2H3, C4H5, C10H11 u. s. w. zu repräsentirend betrachtet; burch Formeln, welche nur halb so großer Raumerfüllung im Gas= ober Dampfzustanb als die sonst gewöhnlich vorkommende entsprechen, und die dem Gesetz ber paaren Atomzahlen entgegen sind. Aber was nun, 1850, von Gerhardt, bann von A. W. Hofmann, Wurt behauptet murbe, daß diesen Kohlenwasserstoffen nach demischen Berhalten berselben, nach den Siedepunkts= bifferenzen die der normalen Raumerfüllung und dem eben ermähnten Gesetze entsprechenden verdoppelten Formeln zu= zutheilen seien, fant, wenn es auch bamals burch Franklanb und durch Rolbe bestritten murde, mehr und mehr Zustimmung; was die ersteren Chemiker als das Richtige ausahen, was Lau= rent 1850 dahin erläuterte, daß bei dem Freiwerden eines s. g. Altoholrabicals je zwei Atome besselben sich zu Ginem kleinsten Theilchen bes Körpers im freien Zustande besselben vereinigen, was hofmann (welcher bie Realisirung bes Gebankens auch, aber ohne bas gehoffte Resultat zu erzielen, versuchte) und Brobie ba voraussahen: baß auch wohl zwei Atome ver=

schiebener Alkoholradicale sich zu Einem kleinsten Theilchen eines im freien Zustand auftretenden Körpers vereinigen können, — es wurde 1855 durch Wurt's Darstellung der s. g. gemischten Alkoholradicale bestätigt.

Daß ben Alkoholrabicalen, je nachbem sie im freien Zu= stand ober in Verbindungen enthalten sind, zwei verschiebene Formeln, die Gewichte von zweierlei kleinsten Theilchen ausbrudenb, zukommen, murbe jest von ben Meisten als festgestellt beurtheilt. Zest gewann die von Laurent vertretene Bor= stellung von den Moleculargewichten und ben Atomgewichten, und wie diese auch bei bem nämlichen Körper zu unterscheiben wachsenbe Beachtung. Was man bisher für bas Cyan, für unzerlegbare Körper noch nicht zugestanben hatte: daß je zwei, daß überhaupt mehrere gleichartige Atome zur Bilbung Gines kleinsten Theilchens eines Rorpers, so wie biefer im freie nZustand existirt, zusammentreten können, Das wurde nach ber Entscheidung ber Frage über die Constitution ber freien Alkoholradicale von den Meisten nicht mehr in Abrede gestellt und die Formeln (C2N)2, Cl2, H2 u. s. wurden als wirklich bem freien Chan, bem freien Chlor ober Wasserstoff zukommenb anerkannt. Doch kamen ba bie von Gerhardt und im An= schluß an Dessen Ansicht von Laurent bem Rohlenstoff, Sauerstoff und ben vom letteren sich ahnlich verhaltenden Gle= menten beigelegten, benen ber meisten anberen Glemente gegenüber im Bergleiche zu ben früheren Annahmen verboppelten Atomgewichte noch nicht, so wenig als vorher (vgl. S. 731 f.), in allgemeineren Gebrauch.

Die lleberzeugung, daß die von ihnen angenommenen (die verdoppelten) Atomgewichte den eben genannten Glementen wirklich zukommen, hatte indessen den Borkampsern der neueren Ansichten bald Grund dasür abzegeben, der Typentheorie, so wie diese von Dumas 1849 dargelegt worden war (vgl. S. 617f.), nicht zuzustimmen; und die Ermittelung jener Atomzewichte zusammen mit Dem, was bezüglich der Beilegung berichtigter

Molecularformeln an mehrere Körper erkannt wurde, bann Anhaltspunkte bafür, in anderer Weise bie Busammen= setzungen verschiedener Verbindungen zu vergleichen und nament= lich die von complicirteren Verbindungen auf die von einfacheren zu beziehen. — Dum as hatte es als möglich angesehen, die Verbindungen durch Zutheilung an gewisse s. g. mechanische Typen und weitere Gintheilung jedes derselben in f. g. chemische Typen zu classificiren, und als bemselben mechanischen Typus zugehörig alle biejenigen Verbindungen betrachtet, welche in ihren kleinsten Theilchen, nämlich ben die Zusammensetzung berselben ausbrückenben Formeln, die nämliche Anzahl von Aequivalenten unzerlegbarer Rorper enthalten; für bie ba in Betracht kommen= ben Elemente in llebereinstimmung mit Dem, was wir jest noch unter den Aequivalenten berselben verstehen, hatte er den Alkohol  $C^4H^6O^2$  und die Essigsaure  $C^4H^4O^4$  (C=6, O=8 für H=1) bemselben mechanischen Typus eingereiht. Als Gerharbt 1842 (vgl. S. 721 ff.) zu dem Resultate kam, baß bie bisher für Rohlenstoff und Sauerstoff angenommenen Atomgewichte zu verboppeln seien, und er bie so verboppelten Gewichte als wahren Aequivalentgewichte dieser Elemente bezeichnete, sprach er sich bagegen aus, daß Alkohol und Essigsäure, jest  $C^2H^6O$  und  $C^2H^4O^2$  (C=12, O=16 für H=1) Glieber bes selben Typus seien, weil sie verschiebene Anzahlen von Aequi= valenten ber sie zusammensetzenden Glemente enthalten.

Andererseits ergaben sich jetzt solche Verbindungen als die nämliche Anzahl von Atomen in ihren kleinsten Theilchen entshaltend, welche man früher als auch in dieser Beziehung sehr ungleich constituirte angesehen hatte. Auf Grund der jetzt von ihm angenommenen Atomgewichte stellte Laurent schon 1846 in der S. 726 ff. besprochenen Abhandlung mit dem Wasser HHO einerseits s. g. Metallorydhydrate HMO und wassersie Metallsoryde MMO, andererseits das s. g. Hodrat der unterchlorigen Säure ClHO, die s. g. wassersie unterchlorige Säure ClClO und Salze dieser Säure ClMeO zusammen. Was hier für einssachere Verbindungen versucht war: sie als in analoger Weise

zusammengesetzt zu betrachten, wurde auch für complicirtere au= gestrebt. Damals schon in der Art, daß man auch Atomgruppen als unzerlegbare Atome in einfacheren Verbindungen ersexend ansah; wie benn Laurent 1846 ber soeben in Erinnerung gebrachten Zusammenstellung verschiebener Verbindungen Wasser IIHO auch die des Alkohols EtHO und des Aethers EtEtO (wo Et die als Aethyl benannte Atomgruppe bedeutete) hinzufügte; aber zunächst namentlich bei chemisch sich ähnlich verhaltenden Verbindungen. Bereits 1845\*) hatte Laurent Salzen derselben Säure, welchen bamals sehr unter sich abweichende Formeln beigelegt waren, (ben schwefelsauren Salzen auch so verschiebener Basen, wie Gisenorybul und Gisenoryd, und selbst schwefelsauren Doppelsalzen) Formeln von über= einstimmendem Muster zu geben versucht, indem er die Möglich= keit annahm, dasselbe Metall könne in verschiedenen Verbindungen mit verschiedenen s. g. Atomgewichten enthalten sein (die Unter= scheidung von Fe und se wurde damals von ihm gemacht) und Bruchtheile s. g. Atomgewichte verschiedener Metalle können zu= sammen wie 1 Atomgewicht Gines Metalles in Verbindungen Welche übele Beurtheilung auch damals und noch eingehen. einige Zeit später solche Annahmen fanden, wir haben ihrer hier zu gebeuten als Zengniß bafür abgebend, wie es bamals scon brängte, auch auscheinend sehr ungleichartige Verbindungen als boch im Wesentlichen nach dem nämlichen Muster zusammen= gesetzt zu erfassen, und dieses Streben führte bald bahin, nochmals in einer, der Hauptlehre der Radicaltheorie mindestens einigermaßen sich wieber nähernden Weise complicirtere Berbindungen als in der Beziehung zu einfacheren stehend zu betrachten, daß unzerlegbare Atome in den letzteren durch Atom= gruppen in den ersteren ersetzt seien, und zwar durch Atomgruppen, welchen nicht etwa, (so wie z. B. der Untersalpetersäure ober einer Atomgruppe von der Zusammensetzung derselben) das Vermögen zuerkannt war, Glemente im eigentlichen Sinne

<sup>\*)</sup> Bgl. Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XX, p. 851.

bes Wortes (unter Belassung bes chemischen Charakters ber Verbindung) zu substituiren.

In der Aufstellung ber f. g. neueren Typentheorie, beren Aus= bildung wir jett zu verfolgen haben, murbe Dies versucht. Was diese in der eben angedeuteten Weise leisten wollte, schon lange vorher versucht worden. Die Radicaltheorie beruhte bereits auf der Vergleichung complicirter zusammengesetzter organischer Substanzen mit einfacher zusammengesetzten un= organischen, auf der Beziehung der ersteren auf die letzteren unter Annahme, daß in jenen Zusammengesetztes an der Stelle von Unzerlegbarem in diesen stehe; und noch weiter war in solcher Beziehung — gleichfalls unter ber Annahme, daß zusammen= gesetzte Körper in ähnlichen Verbindungsformen an der Stelle von einfachen stehen konnen — die f. g. erweiterte Wasserstoff= säurentheorie ober Binartheorie ber Salze gegangen, welche auch die Hydrate sauerstoffhaltiger Säuren und die Salze ber letteren als ben einfachst zusammengesetzten Wasserstoffsäuren und den von benselben gebildeten Salzen analoge Verbindungen betrachtet: die ersteren Körper, wie man sich später ausbrückte, auf die letteren bezogen hatte. Aber so, wie der neue Versuch sich gestaltete, unterschied er sich boch wesentlich von seinen Vorläufern.

Ich hatte S. 709 f. baran zu erinnern, wie unsicher es nach ber Aufstellung ber Typentheorie war, welche Atomgruppen von den Anhängeru dieser Theorie als zusammengesette Rasbicale zu betrachten seien. Der Begriff solcher Radicale erhielt sich immer noch als ein zulässiger und selbst nothwendiger; weniger gegen die Beibehaltung dieses Begriffes als gegen die ausgebehnte Anwendung desselben und namentlich gegen die Art und Weise, in welcher dem dualistischen System gemäß von ihm zur Annahme einer großen Zahl hypothetischer Körper Gebrauch gemacht worden war, richtete sich die Bekämpfung durch die Bertreter des unitarischen Systemes. Aber wie auch diese Letzteren (vgl. S. 713 f.) das kleinste Theischen jeder Verbindung als etwas ganz in sich Zusammenhängendes hinstellten und dafür

eine Auffassung beanspruchten, die von der bisher für mahr ge= haltenen Betrachtung jedes solchen Theilchens als etwas aus zwei gesonberten Theilen Bestehenben ganz verschieben sei: bavon, baß bas so Zusammenhängenbe in sich gegliebert sei, kamen auch Nur in unbestimmter Weise war zwar bei nicht ab. Dumas' Versuch einer Typentheorie (S. 617 ff.) über die Lagerung ber Atome innerhalb solcher Theilchen von Verbindungen gesprochen, höchstens angegeben worben, für welche Berbindungen eine ähnliche Lagerung ber Atome anzunehmen sei ohne biese zu präcisiren, aber die Abhängigkeit ber Gigenschaften einer Verbindung von der Lagerung der in ihr enthaltenen elemen= taren Atome war boch ausbrücklichst hervorgehoben worben. Bestimmter hatte sich Laurent bei ber Aufstellung seiner Rern= theorie (vgl. S. 610f.) barüber ausgesprochen, wie man sich bie Lagerung ber ein kleinstes Theilchen einer Berbindung zusammen= setzenben Atome zu benken habe: welche Atome als im Kern befinblich, welche als an benselben angelagert zu betrachten feien. Die Kerntheorie war eigentlich nicht ber unitarischen Lehre entsprechend gewesen; spater, wo Laurent zu ben Reprasentanten der letteren gehörte, trat die Auffassung des Kernes und des ihm Angelagerten als wirklich gesondert in einer Berbindung existirender Theile berselben mehr zurud. Etwas barauf, wie man sich die Glieberung von Verbindungen benken anbererseits auf die Beachtung von Atomgruppen als Partien, wenn gleich nicht gesonderten Bestandtheilen einer Berbindung Gehendes trat auch 1843\*) bei Laurent hervor in Dessen bamals versuchter Classification ber organischen zugleich unorganischen Verbindungen nach gewissen Abtheilungen, bie man wohl als je Berbinbungen von gleichem Eppus ein= schließend auffassen könnte, in welchen verschieben zusammen= gesette Atomgruppen an berselben Stelle stehen und mit bem namlichen Underen vereinigt feien. - Weniger Beachtung ichentte Gerbardt damals Dem, was sich als die Glieberung bes

<sup>\*)</sup> Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XVII, p. 311.

Molecules eine Verbindung bezeichnen läßt, und bie empirischen Molecularformeln gebrauchte er in seinem, 1844 und 1845 ver= öffentlichten Précis de chimie organique lieber als solche, welche Etwas bezüglich dieser Glieberung andeuten. Er habe in biesem Werke, sagte Gerhardt in dem Vorworte zu demselben, ben s. g. roben Formeln ben Vorzug gegeben, er habe demische Typen angenommen, um besto leichter zu allgemeinen Gesetzen zu gelangen, welche von allen Theorien über im Voraus an= genommene Neigungen ber Atome vollkommen unabhängig seien; er sei mit rationellen Formeln sparsam gewesen, nicht als ob er in ber ganzen organischen Chemie lediglich Busammen= setzungsverhältnisse zwischen Kohlenstoff, Wasserstoff, Stickstoff und Sauerstoff finden möchte, sondern deßhalb, weil diese Zahlen= verhaltniffe bie einzige positive Sache seien, über welche man sich allgemein verständigen könne. Noch gegen den Schluß des genannten Werkes hin erörterte Gerhardt, die Gruppirungen ber Elemente in den Verbindungen oder die Constitution der= selben, welche man burch bie rationellen Formeln auszubrücken suche, seien zwar auch zu beachten, aber die Constitution der Körper lasse sich nur in relativer Weise erkennen; rationelle Formel sei nur der Ausdruck einer Metamorphose bes betreffenben Körpers, einer Reaction, und je nach ben Borgangen, bie man ausbruden wolle, konnen verschiebene rationelle Formeln, bis in's Unenbliche umgeändert, anwendbar sein; und boch mußte auch Gerhardt hier sich bahin auß= sprechen, das Verhalten solcher Verbindungen, welche (wie die Amide ober die s. g. zusammengesetzten! Aetherarten) aus gewissen Substanzen (Ammoniak ober Alkoholen und Säuren) Ausscheibung bestimmter Glemente (ber bes Wassers) entstehenb Reste (vgl. S. 712) ber ersteren in sich enthalten: bei Zuführ= ung bieser Elemente wieder jene Substanzen zu geben, scheine zu beweisen, daß die Reste in jenen Verbindungen bis zu einem gewissen Grabe noch bieselbe Anordnung ihrer Elemente haben, wie sie in den Substanzen, aus denen sie stammen, ist. — Die Frage über die innere Glieberung der zusammengesetzten Mole=

cule behielt Laurent fortbauernd fester im Auge; so wenn er 1845 in verschiebenen Abhandlungen\*) sich bahin aussprach, in ben complicirteren Verbindungen habe man, er sei bavon über= zeugt, nicht Gine Gruppe von Atomen sondern gewiß mehrere, aber zu ber Auffindung berselben komme man auf bem von ben Chemikern bisher eingeschlagenen Wege nicht, und wieber bervorhob, die Aneinanderordnung der Atome im Molecul sei, wie er schon lange vermuthet habe, sicherlich von größerem Ginfluß auf die Eigenschaften der Materie, als die Ratur der Atome. Dieser Ueberzeugung gab Laurent noch in seinem, unbeeinflußt von Gerharbt's Aufstellung der f. g. neueren Typentheorie abgefaßten letten Werke\*\*) Ausbruck, wo er als etwas wohl zu Beweisenbes anerkannte, baß allerdings für bie Aneinander= lagerung der elementaren Atome eine Prädisposition vorhanden sei, welche bie demischen Eigenschaften gewisser Verbindungen zu erklären gestatte; in den Nitroverbindungen mit ben sie auszeichnenben Gigenschaften, in ben Berbinbungen bestimmter Sauren, bestimmter organischer Basen u. f. w. muffen bestimmte Gruppen von Atomen enthalten sein, auf beren Borhandensein bas ber Eigenschaften, welche bie betreffenben Berbindungen charakterisiren, beruhe, aber biese Aneinanberordnung an sich für einzelne Verbindungen und die in ihnen enthaltenen Gruppen zu ermitteln, sei unmöglich und man könne nur erkennen, ob sie für einen gewissen Körper bie nämliche sei, wie für einen gewissen anderen. — Eine Auffassung der demischen Verbind= ungen zu geben, welche nach ber Meinung vieler Chemiker wirklich Etwas bezüglich der Aneinanderordnung der elementaren Atome ober der Atomgruppen lehre und welche jedenfalls von bem größten Ginflusse bafür gewesen ist, zu mas spätere Forschung in dieser Richtung geführt hat, fiel jedoch nicht Laurent, sondern Gerhardt zu; diese Auffassung war die so eben schon erwähnte Beziehung verschiebener Verbindungen auf gewiffe Grundtpen.

<sup>\*) 8. 8.</sup> Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXI, p. 860 n. 1414.

<sup>\*\*)</sup> Méthode de chimie; namentsich p. 321 ss. u. 392 ss.

Was die Verbindungsformen angeht: in welcher Anzahl und nach welchem Verhältnisse bie Bestandtheile ber Verbindungen in diesen enthalten seien, war bis gegen die Mitte des vierten Decenniums unseres Jahrhunderts in der Art aufgefaßt worden, baß jebe Berbindung aus zwei, selbst noch zusammengesetzten ober unzerlegbaren Bestandtheilen zusammengefügt sein musse; und fast eben so oft als Dieses war in bem Vorhergehenden in Erinnerung zu bringen, baß mit dem Aufkommen und der Ausbildung ber Substitutionslehre Bekampfung jenes früheren Dogma's verknüpft war. Man schreibe boch ber Natur gar kleinliche Verhältnisse zu, meinte Gerharbt 1848 in seiner Introduction à l'étude de la chimie, wenn man ihr Schöpf= ungsvermögen auf die Hervorbringung von Verbindungen nach einem einzigen Zusammenfügungs=Typus: bem von der electro= chemischen Doctrin statuirten beschränkt sein lasse; die Typen seien gewiß zahlreicher. Aber von einer unbestimmten Bielfach= heit der Berbindungsformen ober Typen zu ber Erkenntniß einer Meineren bestimmten Anzahl berselben zu gelangen, wendete sich balb die Richtung, in welcher die ben neueren Ansichten gemäß sich weiter entwickelnbe Wissenschaft Uebersichtlichkeit für bie Be= trachtung verschiebener Verbindungen, Erkenntniß ber Beziehungen zwischen einzelnen berselben zu erlangen suchte.

Wie Laurent bereits 1846 Verbindungen der verschiedenssten Art: s. g. Metallorydhydrate und wasserfreie Wetalloryde, einzelne wassersie Säuren, die s. g. Hydrate und die Salze derselben, Alkohol und Aether mit Wasser HHO als an der Stelle von Wasserstoff in diesem Anderes enthaltend zusammensgestellt hatte, darüber wurde S. 743 berichtet. — An diese Art der Gruppirung und Vergleichung verschiedener Körper schlossen sich zunächst, aber weiter gehend und später allgemeiner Anerstanntem in mehrsacher Hinsicht vorgreisend, die Betrachtungen an, welche Sterry Hunt 1848 und 1849\*) über die Beziehs

<sup>\*)</sup> American Journal of Science and Arts, 2. series, Vol. V, p. 265; Vol. VI, p. 173; Vol. VII, p. 399 u. Vol. VIII, p. 89. Egl.

...... Berbinbungen unter einanber und complis ..... über bie Claffification u Berbindungen vorbrachte. Damals schon stellte .: das Wasser H2O2 (H=1, O=8, C=6, N=14) Mirangsglied ber homologen Reihe ber Alkohole il ()- bin, ebenso wie ben Wasserstoff He als bas Anfangs= Damals schon sprach er aus, daß die sauerstoffhaltigen a and falzigen Verbindungen sich auf den Typus H2O2 beziehen :, und an die Betrachtung, wie die einbasische Salpetersäure · NO-11:02 sich von dem Wasser H2O2 ableite, knupfte er Boraussagung ber Existenz ber f. g. masserfreien Salpeter= Take (NO4)201. Verschiebene Rohlenwasserstoffe, dlorhaltige Serivate derselben u.a. bezog Hunt auf ben Typus He; Bervielfachungen des letzteren Typus schlug er bamals vor, um verschiedene Chlorverbindungen — aber anders, als man Dies später that - auf sie beziehen zu konnen, und wie er bie ein= basischen Sauren auf 1 Mol. Wasser H2O2 bezog, auch schon — boch gleichfalls in einer mit ben späteren Borstellungen nicht übereinstimmenben Weise — für die Ableitung der zweibasischen Sauren zwei, für bie ber breibasischen brei Mol. Wasser in Anspruch. Diese in Nord-Amerita veröffentlichten Betrachtungen übten indessen in Europa nicht irgend erhebliche Wirkung aus; bafür, baß sie hatten Geltung gewinnen konnen, fehlte wiederum, daß sie im Zusammenhange mit wichtigen Erweiterungen bes empirischen Wissens vorgebracht ober boch auf neue solche Erweiterungen gestütt gewesen und unter bem Gindrucke ber letteren von ben Chemikern beurtheilt worden waren.

Mit größerer Wirkung wurde die durch Laurent versuchte Art der Vergleichung verschiedener Verbindungen mit Wasser bald und in weitergehender Weise von Williamson wieder aufgenommen, nachdem Dieser 1850 die Beziehung, in welcher

ut's Reclamation seines Antheiles an der Begründung der neueren waartheorie in Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. LII, p. 247.

ber Aether zum Alkohol steht, außer Zweifel gesetzt hatte (vgl. S. 738). In einer Abhandlung über die Aetherbildung\*) legte Williamson 1851 dar, daß, so wie Alkohol Hood und Aether C'H'5O als Wasser HO, in welchem 1 bez.=w. 2 At. Wasserstoff burch bie Atomgruppe C2H5, das Aethyl, Ersetzung gefunden haben, zu betrachten seien, so man nach ben Beziehungen ber Essigsäure zum Alkohol auch die erstere als  $^{C^2H^3O}_HO$  zu betrachten habe: als Wasser, in welchem 1 At. Wasserstoff durch bie als Othyl bezeichnete Atomgruppe C2H3O ersetzt sei; in ber Essigsäure murbe jest ein sauerstoffhaltiges Radical angenommen, in seiner Beziehung zu dieser Saure berjenigen entsprechenb, als in welcher zu der Benzoösäure stehend nahezu 20 Jahre früher (val. S.566 f.) in ber letteren bas sauerstoffhaltige Benzogl Das hier angewenbete als Rabical angenommen worden war. Verfahren, die rationelle Constitution von Verbindungen durch Bergleichung berselben mit Wasser anzugeben, scheine ihm, sagte ba William son, weithin sich erstreckenber Ausbehnung fähig, und er stehe nicht an zu sagen, daß die Einführung besselben zur Vereinfachung unserer Ansichten sich nützlich erweisen werbe, indem dann ein fester Anhaltspunkt, ein gleichförmiger Maßstab für die Vergleichung von Verbindungen zur Beurtheilung der-Und in demselben Jahre legte er in einer selben gegeben sei. Abhandlung über die Constitution ber Salze \*\*) dar, daß seiner Ansicht nach für alle unorganischen und für die bestbekannten organischen Verbindungen die Beziehung derselben auf eine ein= zige Verbindungsform, einen einzigen Typus genüge: auf ben Typus des Wassers  $_{\mathbf{H}}^{\mathbf{H}}\mathbf{O}$ ; in einigen Fällen sei die Beziehung auf ein Multiplum dieser Formel bes Wassers nöthig. Co seien

<sup>\*)</sup> Quarterly Journal of the Chemical Society, Vol. IV, p. 229; Ann. b. Chem. u. Pharm., Sb. LXXXI, S. 73.

<sup>\*\*)</sup> Aus der Chemical Gazette f. 1851 im Quart. Journ. of the Chem. Soc., Vol. IV, p. 350.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

die Metalloryde und die s. g. Hybrate berfelben als MeO und Ho auf Wasser HO zu beziehen, so die Alkohole und die (s. g. einfachen) Aether, so aber auch bie Sauren und ihre Salze: bie Effigsaure z. B. gemäß ber so eben angegebenen Betrachtungs= weise, nach welcher auch eine Verbindung (C2H3O)O eristiren könne: masserfreie Essigsäure, die zu dem s. g. Essigsäurehydrat in derfelben Relation stehen würde, wie der Aether zum Alkohol, und in dieser Relation (die beiden Wasserstoffatome des Wassers durch Atomgruppen ersett enthaltend) stehen alle s. g. wasser= freien Sauren zu ihren Hybraten (Wasser, in welchem nur 1 At. Wasserstoff durch eine säurebildende Atomgruppe ersett sei). Wie bann die Salze von Säuren, wie die Aether derselben zu betrachten seien, bedurfte taum besonderer Darlegung; und ba= für, wie Williamson seine Ansicht auf unorganische Sauren und die Salze berselben erstrecken zu können glaubte, genügte, baß er in der Salpetersaure 1 At. Wasserstoff im Wasser als burch bie, in organischen Verbinbungen so oft an die Stelle von Wasserstoff tretende Atomgruppe NO's erset ansah, bem salpeter= sauren Kali die Formel  ${}^{NO^2}_{K}O$  beilegte, die s. Hydrate der verschiebenen Sauren bes Chlors als HO, (ClO)O, (ClO2)O, (ClO3)O formulirte (es ist wohl unnöthig, zu erinnern, daß bie demischen Zeichen hier immer die Gerhardt'schen Atom= gewichte bebeuteten). Aber später allgemeiner angenommene Betrachtung vorbereitend war namentlich noch, wie William= son mehrbasische Gauren auf bie vervielfachte Formel bes Baffers zu beziehen anfing: bas f. g. Hybrat ber zweibasischen Schwefelsaure und die Ralisalze berselben auf die verzweifachte Formel bes Wassers, H2O2, unter Annahme, daß schwestige Saure ein bes Eintretens an bie Stelle von Wasserstoff fähiges Rabical

sei, indem er die Formeln jener Verbindungen  ${(SO^2)\choose H^2}O^2$ ,  ${(SO^2)\choose K^2}O^2$  schrieb.

Auch Verbindungen, welche keinen Sauerstoff noch an Stelle ein ihm ähnlich functionirendes Element (wie z. B. desselben Schwefel) enthalten, glaubte Williamson bamals bezüglich der Art der Zusammenfügung ihrer Bestandtheile dem Wasser HO vergleichen zu können: bas kurz vorher von Wurts entbeckte Aethylamin z. B. unter Beilegung ber Formel (C2H6) (H2) und unter Deutung ber Entstehung bieser Verbinbung in der Art, daß bei ber Zersetzung von 1 At. Cyansaureather, (C2H5)O, burch 2 At. Kalihydrat, 2HKO, 1 At. Kohlenoryd und 2 At. Wasserstoff ihre Stellen wechseln und so Aethylamin und kohlensaures Kali (CO)O2 sich bilben. Diese Betrachtungs= weise trat aber zuruck vor einer anderen, gerade auf die Be= kanntschaft mit einer größeren Zahl von Gliedern ber Classe von Verbindungen gestützten, zu welcher auch das Aethylamin gehört.

Die Eristenz von Basen, welche aus 1 Aeq. eines Alkohols radicals und 1 Aeq. Amid NH2 sich zusammensehend den Chasrakter des Ammoniaks besitzen müßten und sich dem letzteren ganz ähnlich verhalten würden, war durch Liedig 1839\*) vorsausgesehen worden. Als so constituirt betrachtete auch Wurt bas Aethylamin und die ihm homologen Basen, als er diese Bersbindungen 1849\*\*) mittelst Einwirkung von Kalihydrat auf die Aether der Cyans und der Cyanursäure und auf gewisse, von ihm entbeckte und als dem Harnstoff homolog aufgesaßte Subs

<sup>\*)</sup> In der damals veröffentlichten, den Artikel "Basen, organische" enthaltenden Lieferung des von Liebig, Poggendorff und Wöhler heransgegebenen Handwörterbuchs der Chemie (Bd. I, S. 698 f.).

<sup>\*\*)</sup> Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXVIII, p. 223; Ann. b. Chem. u. Pharm., Bb. LXXI, S. 330.

stanzen barstellte und kennen lehrte, aber gleichzeitig sprach er auch aus, daß man dieselben ansehen könne als Ammoniak, in welchem 1 Aeq. Wasserstoff burch 1 Aeq. eines Alkoholrabicals ersetzt sei. In mehrerlei Weise ließ sich die Constitution dieser merkwürdigen Verbindungen auslegen; trat doch selbst noch eine Erinnerung an die Aetherintheorie in Dumas' Darlegung \*) hervor: so wie durch Zufügen von einem ober mehreren Aeq. Rohlenwasserstoff C'H2 (C=6 für H=1) zu Wasser sich verschiebene Alkohole und verschiebene Aether bilben, so konnen auch burch Zutreten von einem ober mehreren Aeg. jenes Rohlen= masserstoffs zu Ammoniak bie von Wurt bargestellten neuen Basen entstehen. Doch gewann die Ausicht, daß diese Basen Ammoniat seien, in welchem an ber Stelle von 1 Aeq. Bafferstoff 1 Aeq. eines Alkoholrabicals stehe, die Oberhand; konnten auch zunächst nach ber Darstellung bieser Basen noch mehrere Deutungen der Constitution derselben wie gleichberechtigte bin= gestellt werben, so erschien boch balb jeber Zweifel darüber als weggeräumt, welche von diesen Deutungen die richtigere sei. Die von A. W. Hofmann schon seit mehreren Jahren verfolgten Untersuchungen über flüchtige organische Basen gaben bei ber unablässigen Weiterführung berselben bie Anhaltspunkte zur Entscheibung ab. Für solche Basen und namentlich für bas in Hofmann's Hänben so oft zum Ausgangsmaterial für wichtige Entbeckungen geworbene Anilin war die Analogie ihres Berhaltens mit bem bes Ammoniaks nach verschiebenen Richt= ungen hin erkannt; eine Erklärung bafür bot sich, wenn man im Anschluß an Berzelius' Borftellungen (vgl. S. 613 u. 620 f.) jene Basen als Ammoniak NHo und einen Paarling, bas Anilin als den Kohlenwasserstoff C12H4 als Paarling (C=6 für H=1) enthaltend betrachtete, und Hofmann selbst sah es 1848 ) als in hohem Grabe mahrscheinlich an, bag bie organischen Basen

<sup>\*)</sup> Compt. rend., T. XXIX, p. 203; Mnn. b. Chem. n. Sharm. 8b. LXXI, S. 342.

<sup>\*\*)</sup> Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXVII, S. 172.

gepaarte Ammoniakverbindungen seien. Er selbst fand jedoch dann Thatsachen, welche bieser Auffassung widersprachen: aus ber Erfahrung, daß aus Anilinsalzen durch Erhitzen berselben ober Behandlung mit wasserentziehenden Agentien nicht so viel Wasser zum Austreten zu bringen ist als aus ben entsprechenben Ammoniaksalzen, zog er 1849\*), balb nach bem Bekanntwerben ber von Wurt bargestellten neuen Basen, die Folgerung, baß bas Anilin nicht mehr Ammoniak mit bem vollen Wasserstoff= gehalte besselben in sich enthalten konne sondern daß es richtiger sei, es, Liebig's vorhin in Erinnerung gebrachter Ansicht ge= maß, als aus Amib NH2 und bem zusammengesetzten Rabical Phenyl C12H5 bestehend zu betrachten, ober als ein Substitutions= product des Ammoniaks: als Ammoniak, in welchem Ein Wasserstoffäquivalent burch Phenyl ersett sei. Da auch schon konnte Hofmann als weitere Belege für die lettere Ansicht bietend die Resultate anführen, welche ihm zu jener Zeit seine Untersuchungen über bas Verhalten bes Anilins und bes Am= moniaks zu den Bromverbindungen der Alkoholradicale ergeben hatten. Nach ber von Hofmann hierbei gefundenen Bilbungs= weise bes Aethylamins und ber Homologen besselben mußte bie Deutung der Constitution dieser Verbindungen als die wahr= scheinlichste angesehen werben, daß sie Ammoniak seien, in welchem Ersetzung eines Wasserstoffäquivalentes durch ein Aequivalent eines Alkoholradicals stattgefunden habe, und auch Wurt gab ihr 1850 bei ber ausführlicheren Darlegung seiner Arbeiten über biese Verbindungen ben Vorzug \*\*), unter Beibringung noch weiterer Beweise bafür, bag auch biese organischen Basen sich nach gewissen Richtungen bin anders verhalten wie Am= moniak und sich nicht als noch Ammoniak mit dem vollen Wafferstoffgehalte besselben enthaltend betrachten laffen. ein entscheidender Beweiß für die Richtigkeit dieser Deutung murbe zubem noch gegeben burch bie von Hofmann in jenen

<sup>\*)</sup> Annal d. Them. u. Pharm., Bb. LXXIV, S. 38 ff.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XXX, p. 498.

Untersuchungen gemachte Entbeckung, daß von den drei Wasserstoffsaquivalenten des Ammoniaks nicht nur Eines, sondern auch ein zweites und selbst das dritte durch Alkoholradicale erset werden kann, unter Bildung einer Anzahl, theilmeise unter sich isomerer Berbindungen, welche alle noch mit dem Ammoniak die Eigenschaft der Flüchtigkeit, wenn auch in sehr wechselndem Grade theilen, welche namentlich alle noch gerade so wie das Ammoniak sich mit Säuren zu Salzen vereinigen. Alle diese Berbindungen bezog seht Hofmann ausdrücklich auf das Ammoniak Hen als Typus derselben; unter Bezeichnung der drei im Ammoniak befindlichen Wasserstoffäquivalente oder sie vertretender Atomsgruppen mit X, Y und Z sprach er sich 1850 in der aussührslicheren Wittheilung der Untersuchungen, auf welche ich hier zulest wiederholt Bezug zu nehmen hatte, dahin aus ), die Erfahrung habe gelehrt, daß sich der Typus X, N in manniae

Erfahrung habe gelehrt, daß sich der Typus  $X \mid N$  in mannigfacher Weise andere elementare Gruppen aneignen könne, ohne
seinen ursprünglichen Charakter einzubüßen.

Was hier gezeigt, was hier ausgesprochen war, übte einen mächtigen Einfluß auf die Ausbildung der Vorstellung aus, daß man sich Verbindungen von sehr verschiedenen Auzahlen in ihren kleinsten Theilchen enthaltener elementarer Atome als doch nach demselben Typus oder derselben Art des Ausbau's der kleinsten Theilchen aus Partien der Atome zu denken habe: in der Art nämlich, daß da, wo in einer oder einigen solchen Verbindungen elementare Atome einen gewissen Plat einzuchmend stehen, in anderen au der Stelle dieser Atome Gruppen von Atomen und zwar auch kohlenstofshaltige, s. g. organische zusammengesetzte Radicale vorhanden sein können. Vergegen-wärtigen wir uns noch einmal, wie der Begriff von Verdindungen, welche demselden Typus zugehören, sich in die Chemie eingeführt und ausgebildet hatte. Verbindungen von gleichem chemischen Charakter, in deren kleinsten Theilchen die nämliche

<sup>\*)</sup> Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXXIV, S. 174.

Anzahl elementarer Atome enthalten sind, wie 3. B. Essigsaure und Chloressigsäure, maren es gewesen, an welchen zunächst die Erfassung bieses Begriffes sich in einer zu Beachtung kommen= den Weise versucht hatte. Daran schloß sich die Erkenntniß, baß auch Verbindungen von ungleicher Anzahl in ihren kleinsten Theilden enthaltener elementarer Atome so übereinstimmenben Charafter zeigen können, daß sie bemselben Typus zuzurechnen seien: gewisse stickstofffreie Substanzen z. B. und burch Einwirkung von Salpetersäure auf sie entstehende Körper, in welchen letz= teren eine Gruppe von ber Zusammensetzung ber Untersalpetersäure als an der Stelle von Wasserstoff in den ersteren stehend anerkannt murbe; aber hier, wo bie Fortbauer besselben Typus bei Ersetzung eines ober mehrerer elementarer Atome burch eine Atomgruppe auf Grund ber Fortbauer bes demischen Verhaltens anzunehmen mar, handelte es sich um bereits ziemlich complicirt zu= sammengesette Verbindungen, beren einfachere selbst eine genügende Vermuthung barüber, wie ber Bau ihrer kleinsten Theilchen sei, Dann mar die Ausbildung ber schon vorher nicht zuließen. vorgebrachten Vorstellung gekommen, es können auch ungleich sich verhaltende Substanzen auf benselben Typus bezogen wer= ben: in ber Richtung, daß gewisse Verbindungen als eine einfachst zusammengesette Substanz, als Wasser aufgefaßt murben, in welchem an der Stelle von Wasserstoff kohlenstoffhaltige Atomgruppen fteben. Die Einführung berartiger Gruppen an bie Stelle unzerlegbarer Atome mar bisher auf solche Fälle be= schränkt gewesen, in welchen burch biese Ginführung chemische Verhalten ber vorher bagewesenen Verbindung geandert wird: so bei der Einführung eines s. g. Alkohol= radicals an die Stelle von Wasserstoff in eine Saure ober in einen Alkohol. Die unter Annahme einer Ginführung orga= nischer Radicale an die Stelle von Wasserstoff ober einer Bertretung bes lettern burch erstere auf ben nämlichen Typus unb auf Wasser bezogenen Verbindungen hatten einen verschiedenen chemischen Charakter und einen anderen als bas Wasser, und die Beziehung selbst konnte mehr als eine formal zulässige benn

als eine beurtheilt werden, für welche, daß sie der Wirklichkeit entspreche, durch die Natur ber betreffenden Gubstanzen bezeugt Jetzt aber waren Verbindungen bekannt, welche nach ber llebereinstimmung bes chemischen Charatters, die sie unter ein= ander und mit dem Ammoniak zeigen, und danach, wie eine Anzahl derselben von dem Ammoniak aus darzustellen war, als unter einander ähnlich und so wie das Ammoniak gebaut zu betrachten waren: von ihm nur baburch sich unterscheibenb, daß und wie viel von dem in dem letteren enthaltenen Wasserstoff in ihnen durch Rohlenwasserstoffgruppen, s. g. Alkoholradicale von gleicher ober verschiedener Zusammensetzung vertreten ist. Gine neue und kräftige Stütze war der Ansicht gegeben, man diese Gruppen als besondere Bestandtheile, wie der jett unter diesem Gesichtspunkt aufgefaßten organischen Basen, so auch noch anderer organischer Verbindungen anzuerkennen habe; ein neuer und starker Anhaltspunkt aber namentlich ber Vordaß complicirter zusammengesetzte Verbindungen auf einfacher zusammengesetzte als ben Typus, die Banart ber kleinsten Theilchen angebend zu beziehen seien. Und die Mannig= faltigkeit der Verbindungen, die sich einem und bemselben Typus zutheilen lassen, trat sofort bei ber jett besprochenen Aufstellung bes Typus Ammoniak wieder hervor. Außer den stickstoffhaltigen flüchtigen Basen, auf beren Kenntniß sich biese Aufstellung zu= nächst stütte, waren bahin phosphorhaltige Basen zu rechnen, von welchen wenigstens Gine bereits etwas besser bekannt mar: die von P. Thénard 1845 durch die Einwirkung von Methyl= auf Phosphorcalcium erhaltene Verbindung PC6H9  $(P=31,\ C=6\ \text{für}\ H=1)$ , von welcher Dieser\*) gemeint hatte, ihr könne die Constitutionsformel PH3C6H6 zukommen, und die jett, so wie sie Frankland \*\*) 1849 auffaßte, als P(C2H3), betrachtet wurde. Aber auch von dem Ammoniak sich ableitende Körper, die nicht mehr den basischen Charakter des Ummoniaks

<sup>\*)</sup> L'Institut 1845, No. 603, p. 255.

<sup>\*\*)</sup> Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. LXXI, S. 215.

Then und ihm an hatte schon "lir=

unb .vorben .1 welcher anit N unb

. Ginzelnheiten 1, was Alles in versucht und aus= gen als in ber Art. : nach bem Typus ber Aber schon Das, mas ... ohl ersehen, wie viel ba= : 1852 die Classification ber wissen Typen in weitergehen= Affification, welche zunächst auf uch alsbald auf unorganische an= . auf die Reprasentation bes chemi-& Weiterentwickelung besselben sein Leiterung bes factisch Bekannten ließ eine größere Bebeutung zugestehen, vermal zulässige sei, und daß ihr etwas liege, schienen bie unter ihrer Leitung balb

nn. u. Pharm., Bb. LXXIV in der Tabelle zu S. 34.

daß — nachdem Chancel 1848 (Journ. do pharm.

vio, T. XIII, p. 468) die Ansicht zu vertheidigen geelecton jeder Säure CaHaO4 (wenn C=6, H=1, O=8)

ier Säure zugehörigen Albehyd CaHaO2 und dem Kohlen
Allaa zusammengesett — Williamson 1851 (in der
ibesprochenen Abhandlung) das gewöhnliche Albehyd als die

das Aceton als die Rethylverbindung des als Othyl beeldicals (vgl. S. 751) betrachtete.

in Menge gemachten Entbeckungen zu bestätigen. Die Chemie wurde 1852 burch Gerharbt mit ber Erkenntnig bereichert, wie s. g. wasserfreie einbasische organische Sauren bargestellt wer= ben können; burch bie Einwirkung ber zu solchen Sauren in bemselben Verhältniß, wie bas Chlorbenzogl zu ber Benzoëfäure, stehenben Chlorverbindungen (vgl. S. 687) auf Salze der Säuren ließ Gerhardt bamals die s. g. wasserfreien Sauren ober Anhybribe sich bilben, bie von Billiamson in vorausgegangenen Jahr (vgl. S. 752) ausgesprocene Voraussicht bezüglich ber Eristenz solcher Verbindungen reali= sirend; daß diesen Anhydriden die von ihm ihnen beigelegten Formeln und nicht etwa die halbirten, ben Aequivalentgewichten ber Sauren entsprechenden zukommen: Formeln, welche Gewichte ausbrücken, die im Dampfzustand einen eben so großen Raum erfüllen wie die Moleculargewichte ber sonst in Beziehung hier= auf bestbekannten Berbinbungen, bafür gab Gerharbt ge= nügenbe Beweise, wieberum auch burch die Darstellung und Untersuchung s. g. gemischter Anhybribe. Gine Fulle neuer Verbindungen, neuer Bilbungsweisen langer schon bekannter Rörper, neuer Beziehungen zwischen biesen verschiebenen Gub: stanzen erschlossen biese Forschungen.

und Ausgangspunkt für die letzteren war — wie Gershardt gleich in der ersten Wittheilung über die von ihm erhaltenen, zunächst namentlich das Benzoösäure-Anhydrid bestreffenden Resultate hervortreten ließ\*) — die Auffassung: wie Alkohol und Aether Wasser Hold (bis auf Weiteres debeuten die chemischen Zeichen für die Elemente die neueren Atomgewichte) seien, in welchem 1 bez.-w. 2 At. Wasserstoff durch Aethyl Erssehung gefunden haben, so sei auch eine einbasische Säure, geswöhnliche Benzoösäure z. B. Wasser, in welchem 1 At. Wassersstoff durch Benzohl ersetzt sei, und die Ersehung auch des zweiten Wasserstoffatoms werde sich in analoger Weise bewirken

<sup>\*)</sup> Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. LXXXII, S. 128.

lassen, wie bei ber Ueberführung bes Alkohols in Aether burch Behandlung bes von bem ersteren aus barzustellenden Ralium= äthylats mit Aethylchlorur: nämlich burch Behanblung bes Kaliumbenzoats mit Benzoplchlorür. Diese Beziehung auch ber einbasischen Sauren und wie ber Anhybride so auch gewisser anderer Derivate (der Aether) derselben neben Alkohol und Aether auf den Typus Wasser hielt Gerhardt auch fest in einer anderen ber 1852 vorläufig gemachten Mittheilungen über seine jest in Besprechung stehenben Untersuchungen: wo er \*) neben der Analogie, welche die bem Wasser als Typus zu vergleichenben organischen Verbindungen unter einander zeigen, auch bie hervorhob, welche zwischen gewissen Berbindungen bestehe, die er dem Wasserstoff als Typus vergleiche: Aethylwasserstoff, s. g. freiem Aethyl, Albehyd, Aceton — Körpern, welche er in der Art als von dem Wasserstoff  $\frac{\mathbf{H}}{\mathbf{H}}$  ableitbar oder auf ihn beziehbar hinstellte, baß in diesem bas eine ober beibe Wasser= stoffatome durch Atomgruppen, welche sauerstofffrei ober sauer= stoffhaltig sein können, ersett seien. — In ber 1853 bekannt gewordenen ausführlicheren Mittheilung ber Resultate dieser Forschungen entwickelte Gerharbt bann vollstänbiger \*\*) bie Ansichten, zu welchen er jett gekommen mar. Den s. g. ratio= nellen Formeln, welche man für die Molecularconstitution ber chemischen Verbindungen aufstelle, lege er — so sprach er sich jett aus — gerade keine allzugroße Wichtigkeit bei, weil sie schließlich boch nur Ausbrücke für eine relative Wahrheit seien, welche in mehr ober weniger vollständiger Weise eine gewisse Anzahl von Umwandlungen umfassen; doch scheinen ihm solche Formeln sehr nütlich zu sein, wenn sie von einem allgemeineren Gesichtspunkt aus aufgefaßt seien und unter sich gut zusammen= Früher sich entgegenstehende Theorien bezüglich der hängen.

<sup>\*)</sup> Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XXXIV, p. 904 s., Annal. d. Them. u. Pharm., Bb. LXXXIII, S. 115.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 3. série, T.XXXVII, p. 331 ss.; Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. LXXXVII, S. 167 ff.

rationellen Constitution von Verbindungen, z. B. der des Aethers seien jetzt als in gewissem Sinne gleich richtig zu betrachten und als auseinandergehend nur in so fern, als die eine Theorie gewisse Thatsachen und Reactionen vorzugsweise ins Auge fasse und die andere Theorie andere; jest scheine die Zeit gekommen zu sein, wo die neueren Entbeckungen und die Theorien über die Aetherarten und die anderen, durch gemeinsame Gigenschaften als Glieder bestimmter Gruppen charakterisirten organischen Verbindungen in Ginklang zu bringen seien. Die Basis aller theoretischen Betrachtungen ber Chemiker werbe wohl auch in Zukunft der Begriff der Reihe sein, und das Ziel, nach welchem stets zu streben sei, die Ordnung der organischen Verbindungen in Reihen, d. h. die Bestimmung ber Gesetze, nach welchen sich die Gigenschaften in einem gegebenen Typus durch die Substitution eines Elementes ober einer Gruppe von Elementen an die Stelle anderer Elemente ändern. dem dermaligen Zustande der Wissenschaft lassen sich die organi= schen Verbindungen auf drei ober vier Typen: Wasser H2O, Wasserstoff H2, Chlorwasserstoff HCl und Ammoniak H3N zurückführen, deren jeder gewisse Reihen geben konne durch Austausch bes in ihm enthaltenen Wasserstoffs gegen andere Gle= mente ober gegen Atomgruppen (es war offenbar nicht nöthig, noch besonders hervorzuheben, daß an jeden dieser Typen, in welchen mit Wasserstoff vereinigt ein anderes Glement — Sauer= stoff o. Chlor o. Stickstoff — figurirt, sich auch noch andere Verbindungen als entsprechende auschließen, in welchen bieses Element burch ein analoges — burch Schwefel o. burch Brom o. durch Phosphor z. B. — ersett ist). Je nach der Anzahl der ersetzten Wasserstoffatome, je nach der Natur der den Wasserstoff ersetzenden Glemente oder Atomgruppen resultiren verschiedene Verbindungen, welche sich in Reihen ordnen, innerhalb beren sich größere llebereinstimmung ber Gigenschaften für sich näher stehende, geringere für weiter von einander entfernte der Reihe ergiebt und auf die Eigenschaften noch un= vischenglieber aus benen ber bereits bekannten benach=

barten Glieber mit Bestimmtheit geschlossen werden kann. Aus dem Ueberblick, welche verschiedene Substanzen von den genannten Typen ableitbar sind (ich brauche die Einzelheiten der Darslegung Gerhardt's gerade in dieser Richtung hier nicht aufzunehmen), lasse sich ersehen, wie sehr die allgemeine Theorie der organischen Berbindungen durch die Anwendung des Besgriffes der Reihe vereinfacht werden könne und wie vereinzelte Theorien für einzelne Classen von Berbindungen entbehrlich werden; und indem man die organischen Berbindungen auf eine kleine Zahl von Typen — die so eben genannten — beziehe, welche der unorganischen Chemie entnommen seien, vereinsache man augenscheinlich das Studium der organischen Chemie.

In frischer Erinnerung steht, wie das hier Gebotene von Vielen bereitwillig angenommen murbe und wie Diesen die neue Betrachtungsweise glänzende Bestätigung barin zu finden schien, daß nach ihr die Existenz einer Menge bis bahin nicht gekannter Verbindungen sich voraussehen ließ und die zur Darstellung berselben unternommenen Versuche bie erwarteten Resultate er= Aber bei ber Besprechung ber zahlreichen, von bem neuen Gesichtspunkt aus und in der angedeuteten Richtung ausge= führten Untersuchungen verweile ich hier nicht, auch nicht bei ben, theilweise auf Migverständniß beruhenden Bestreitungen, bie gegen die Typentheorie in der jest ihr gewordenen Auf= fassung laut wurden. Welche Vervollständigungen dieser Theorie bafür, sie in noch weiterem Umfang für die Betrachtung organi= scher Verbindungen geeignet sein zu lassen, gegeben murben, wie sie in bieser weiteren Entwickelung für Das, was sie an Gelenkigkeit gewann, an Festigkeit verlor und, mahrend sie zu= erft Bielen Aufschluß über die Zusammenfügung complicirterer Berbindungen aus einfacheren Bestandtheilen zu geben schien, bann auch wieder als eine bloße Vorstellung beurtheilt wurde, welche zwar keineswegs biese Zusammenfügung ber Wirklichkeit ent= sprechenb ausbrücke, bie man aber boch zweckmäßig in bieser ober jener Weise zur Verbeutlichung denischer Vorgange in Anwendung bringen könne, — zu ber Besprechung dieses Gegenstandes habe ich mich jett zu wenden.

Gerhardt sprach (vgl. S. 762) von brei ober vier Typen, auf welche sich bie organischen Verbindungen beziehen lassen; er gebrauchte beren vier: H2O, H2, HCl und H3N. Typen als nöthig konnte man hier angenommen finden, ba HH und HCl bezüglich ber Art ber Zusammenfügung offenbar übereinstimmten. Unter biese Typen konnte eine Anzahl von Verbindungen: von gewissen Oryden, von Hydraten und von Salzen berselben nur bann gebracht werben, wenn man für bie betreffenden Metalle andere Atom= bez.=w. Aequivalentgewichte annahm, als die ihnen damals gewöhnlich beigelegten und in anderen Verbindungen berselben beizulegenden, so wie Laurent schon vorher (vgl. S. 744) bem nämlichen Metall in ben Salzen verschiedener Orybationsstufen besselben verschiedene Atom= gewichte zugeschrieben hatte. Aber andererseits mar bie Anzahl ber bamals von Gerharbt angenommenen Typen jebenfalls unzureichend banach, daß sich die mehrbasischen Sauren, in beren Molecul zwei ober mehr noch vertretbare Wasserstoffatome stehen, nicht — ober boch nicht in einfacherer Weise — von HO so ableiten ließen, wie Dies für einbasische Gäuren als angezeigt erschien. Hierfür, und für ähnliche Fälle, erschien es als nothwendig, ben zunächst angenommenen Typen als einfachen die s. g. vervielfachten hinzuzufügen. Wiederum mar es Wil= liamson, welcher bereits 1851 in ber S. 751 erwähnten Abhandlung über die Constitution ber Salze zweibasische Sauren und die Salze berselben auf den verdoppelten Wasser-Typus, auf  $\frac{H^2}{H^2}O^2$  bezogen hatte: unter Annahme, daß  $8O^2$  ein des Eintretens für Wasserstoff in Wasser fähiges Radical sei, bas s. Schwefelsäurehydrat als  ${{
m SO}^2\over {
m H}^2}{
m O}^2$ , das saure und das neutrale Kalisalz dieser Säure als  $\frac{80^{\circ}}{HK}$  O° und  $\frac{80^{\circ}}{K^{\circ}}$ O', und unter Annahme bes Kohlenoryds als eines solchen Rabicals bas

s. g. neutrale kohlensaure Kali als ( $^{\rm CO}_{\rm K^2}$ O2; als diese Betracht= ungsweise unterstützend hatte er barauf hingewiesen, wie bie s. g. Chlorschwefelsaure SO2Cl2 auf Wasser einwirkt, und nach der Aufstellung des Chlorwasserstoff=Typus HCl war bamit auch schon angezeigt, daß bie Chlorschwefelsäure auf ben ver= doppelten Chlormasserstoff=Typus zu beziehen sei. In einem, gemeinsam mit Chiozza veröffentlichten Zusatz zu ben Unter= suchungen über die wasserfreien Säuren\*) sprach noch 1853 Gerhardt sich dahin aus: wie man eine einbasische sauerstoff= haltige Saure (b. h. bas s. g. Hybrat berselben) als Ein Atom Wasser aufzufassen habe, in welchem die Hälfte des Wasserstoffs burch eine Atomgruppe (ein zusammengesetztes Rabical) ersetzt sei, so habe man eine zweibasische sauerstoffhaltige Säure als zwei Atome Wasser zu betrachten, in welchen die Hälfte des Wasserstoffs durch eine solche Gruppe ersett sei; neben ber (ähnlich wie bei Williamson formulirten) Schwefelsäure

wurde hier die Bernsteinsäure Hoals Beispiel für die

Beziehung einer Säure ber letteren Art auf den verdoppelten

Wasser=Typus H o gegeben. Dann aber war es Obling,

welcher 1854 in seiner Abhanblung über die Constitution der Säuren und der Salze\*\*) darlegte, wie alle diese Verdindungen auf den Typus Wasser: den einfachen  $H_{H}$ O oder einen verviels sächten, zu beziehen seien, unter Annahme, daß einerseits ein säuredildendes Element oder eine mit solcher Vesähigung begabte Atomgruppe, andererseits vorhandenes Wetall ein oder mehrere Atome Wasserstoff in dem einfachen oder mehrsach genommenen

<sup>\*)</sup> Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXXVI, p. 1050; Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. LXXXVII, S. 290.

<sup>\*\*)</sup> Quarterly Journal of the Chemical Society, Vol. VII, p. 1.

Typus Wasser,  $\frac{H}{H}$ O ober  $\frac{H^n}{H^n}$ On, zu ersetzen vermöge; und unter gleicher Annahme bes Ersetzungsvermögens verschiebener Substanzen wurden auch hier schon einzelne Chlorverbindungen auf den mehrfach genommenen Chlorwasserstoff=Typus bezogen. So fügte sich ben von Gerhardt bei Vielen zur Anerkennung gebrachten einfachen Typen die Aufstellung der vervielfachten Ich bespreche hier nicht, was diese Beiträge zur Formung ber Ansichten ber Chemiker auch jetzt uns als absonberlich und über das vorgesteckte Ziel hinausgehend Erscheinenbes brachten; auf Einzelnes bavon, mehr noch auf Solches, was für tie Ausbilbung jest noch gültiger Borftellungen von Ginfluß war, habe ich balb zurückzukommen. Daß und wie die Beziehung einer Anzahl Verbindungen auf Bielfache ber von Gerhardt statuirten Typen in die Chemie kam, war hier anzugeben; und bem jett Gesagten möge zunächst nur hinzugefügt werben, daß Obling schon in der eben besprochenen Abhand= lung es hervorhob, die Ersetzung des Sauerstoffs in dem ein= fachen Typus Wasser  $\frac{H}{H}$ O burch Chlor ober burch Wasserstoff führe zu dem verzweifachten Typus Chlormasserstoff ober Basserstoff, zu  $\frac{HCl}{HCl}$  oder  $\frac{HH}{HH}$ , und daß bann Wurt 1855 bei ber Mittheilung der von ihm bezüglich ber Natur der s. g. Alkohol= radicale erhaltenen Resultate (vgl. S. 741 f.) \*) barlegte, es seien auch die Gerhardt'schen, jett so genannten einfachen Typen Wasser und Ammoniak als Vervielfachungen bes wirklich einfachsten Typus, bes Wasserstoffs aufzufassen. Auch hierauf werbe ich wiederholt zurückzukommen haben.

Aber an dieser Stelle mussen wir zwei anderen Betracht: ungen nachgehen, um die volle Bedeutung der nun gewonnenen Vorstellungen zu begreifen. Es betrifft Dies einerseits die Frage, was bezüglich des jest von uns als Valenz von elez mentaren Atomen, von Atomgruppen Bezeichneten bekannt war;

<sup>\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XLIV, p. 305 sa.

ob nähere Bestandtheile als abgeschlossene Partien in einem Molecul einer etwas complicirter zusammengesetzten Verbind="ung existiren ober nicht.

Blicken wir zunächst barauf, was früher hinsichtlich ber Vereinigungsverhältnisse verschiebener Körper unter einander und hinsichtlich der Verhältnisse, nach welchen sich Körper in Verbindungen ersetzen können, als das aus dem thatsächlich Erkannten zu Folgernde galt.

Für eine weit zurückliegenbe Zeit (vgl. S. 219 ff.) hatten wir die Bekanntschaft mit der Verbindbarkeit derselben Substanzen, namentlich berselben unzerlegbaren ober als unzerlegbar angesehenen, nach verschiebenen Berhältnissen zu betrachten; bann (vgl. S. 234 ff. u. 266 f.) die Gewinnung ber Einsicht, baß bei eigentlichen demischen Verbindungen diese verschiedenen Busammensetzungsverhältnisse sprungweise sich ändernde sind; bann (vgl. S. 278 ff.), wie die hier obwaltende Regelmäßigkeit: bas Gesetz ber multiplen Proportionen erkannt murbe und wie bie Aufstellung der atomistischen Theorie in der ihr von Dalton gegebenen und von Anderen nachher weiter ausgebilbeten Form sich wesentlich an biese Erkenntniß knüpfte. Dieses Geset, welches sich auch alsbald für die Vereinigung zusammengesetzter Rörper zu noch zusammengesetzteren eigentlichen chemischen Ver= bindungen bewahrheitete (vgl. S. 296 f.), enthielt Nichts von einer Beschränkung ber Anzahl verschiedener Verhältnisse, nach welchen zwischen ben nämlichen Substanzen Vereinigung statt= haben könne. Wechselnbe Verbindungsverhältnisse zwischen ben nämlichen zwei Elementen, ober wechselnde Verhältnisse zwischen ben Atomgewichts = ober ben Aequivalentgewichtsanzahlen ber namlichen zwei zu chemischer Vereinigung fähigen Glemente erschienen ganz allgemein als möglich. Für viele Paare von Elementen mar nur ein einziges Verbindungsverhältniß bekannt, aber die Erkenntniß einer größeren Zahl war etwas zu Er= wartenbes ober mare boch nichts Befrembenbes gewesen. Ropp, Entwidelung ber Chemie. 49

einzelne Elemente waren die wechselnbsten Zahlen als solche bekannt, die angeben, wie viele Atome von einem berselben in je einem kleinsten Theilchen seiner Verbindungen enthalten seien, aber eine Grenze für diese Zahlen war theoretisch nicht zu erssehen, und nur auf Grund Dessen, was man dis dahin wisse, wurde wohl eine solche Grenze namhaft zu machen versucht: so z. B. von Berzelius 1839 (vgl. S. 615) für den Sauerstoff, wenn er sich dahin aussprach, daß 7 die größte Anzahl von Sauerstoffatomen sei, welche in einem Oryd eines einsachen Radicals angetroffen werde.

Dem entsprechend war auch, was bezüglich ber Ersetzung eines Elementes durch ein anderes angenommen war. Die Er= setzung konnte in der Art stattfinden, daß 1 Atom= ober Aequi= valentgewicht Gines Elementes durch 1 solches Gewicht eines anderen ersetzt werde; aber Dies mußte nicht so sein. — Die= jenigen, welche die Zusammensetzung von Verbindungen nach Nequivalentgewichten ber Elemente angaben (vgl. S. 382 ff.), nahmen diese, dann auch wohl als Atomgewichte gedeuteten Gewichte allerdings möglichst so an, daß für analoge Verbind= ungen zweier Glemente gleich viele Aequivalente bes einen Gle= mentes in ber einen und des anderen Elementes in ber anderen auf dieselbe Menge des gemeinsam Vorhandenen kommen. abgesehen bavon, daß bei nicht analogen Verbindungen auch Anderes statt hatte — bei der Umwandlung von Metallsuperornben in Chlorure z. B., wenn wir unsere Erinnerung auf einfachere Verbindungen beschränken —, war Dies nicht einmal für alle analog sich verhaltenben Verbindungen durchzuführen: nicht für die sauerstoffhaltigen Säuren, nicht einmal für alle basischen Oryde, selbst nicht für alle isomorphen Verbindungen, wie z. B. nicht für überchlorsaures und übermangansaures Rali. — Bei der Anerkennung der von Berzelius angenommenen Altomgewichte — ber früheren (vgl. S. 372 ff.) und namentlich auch ber später von ihm als die richtigeren betrachteten (vgl. S. 420 ff.) — mußte man für eine größere Anzahl analoger Berbindungen es gelten lassen, daß die in ihnen sich vertreten=

ben elementaren Atome Dies im Verhältniß verschiedener An= zahlen thun: 2 At. Chlor an der Stelle von 1 At. Sauerstoff, 2 At. Wasserstoff an der Stelle von 1 At. Metall stehen; aber für isomorphe Verbindungen ergab sich in einzelnen Fällen (nicht in allen) Vertretung ber s. g. isomorphen Elemente im Verhältniß gleich vieler Atome berselben, wo Ersetzung in bem Berhältniß äquivalenter Gewichtsmengen nicht statt hatte, unb ber Isomorphismus bes überchlorsauren und bes übermangan= sauren Kali's wurde wiederholt als dafür sprechend hervor= gehoben, daß Berzelius' Bestimmung ber Atomgewichte bes Chlors und bes Mangans die richtigere sei. Der Unterschieb, welcher bann zwischen ben Atomgewichts= und ben Aequivalent= gewichtsverhältnissen gewisser Elemente zu machen war, trat beutlich auch hervor bei ber früher (namentlich S. 617 f.) be= sprochenen Erweiterung der Substitutions= und Typentheorie durch Vergleichung von Verbindungen, deren eine Sauerstoff an ber Stelle von Wasserstoff in ber anbern enthält; nach ber Anzahl ber zu einem zusammengesetzten kleinsten Theilchen ver= einigten Aequivalente, nicht der vorhandenen Atome von Gle= menten murbe beurtheilt, welche Verbindungen demfelben Typus zuzurechnen seien; bavon, baß bei ber Einwirkung von Sauer= stoff auf den Wasserstoff einer organischen Verbindung unter Ersetzung des letteren an die Stelle jedes Atomes Wasserstoff 1/2 At. Sauerstoff treten musse, sprach Dumas 1834\*) als von etwas an sich Klarem. — In der Annahme solcher Atom= gewichte ber Elemente, daß von einem ber letteren 2 Atome mit 1 At. eines anberen äquivalent seien und es unter Bilbung ähnlicher Verbindungen zu ersetzen vermögen, finden wir zum ersten Male auf Etwas von Dem hingewiesen, mas wir jett Verschiedenheit der Valenz elementarer Atome nennen; aber lange Zeit ging man über bas im Vorstehenden in Erinnerung Gebrachte nicht ober boch nicht in wirksamer Weise hinaus; benn vereinzelt und ohne weiteren Ginfluß auf die Ausbilbung

<sup>\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 2. série, T. LVI, p. 143 s.

bes uns hier beschäftigenden Gegenstandes blieb zunächst, wie Liebig in früher Zeit schon eine in späterer wichtig ges wordene Vorstellung erfaßte, als er 1837 in der von ihm gemeinsam mit Dumas veröffentlichten Abhandlung, welche S. 592 f. besprochen wurde, die Constitution des möglichst entswässerten Brechweinsteins in der Art formulirte: in diesem seien von den vier da als durch Metall vertretdar in der Weinssäure angenommenen Doppelatomen Wasserstoff drei (H3=3) durch ein Doppelatom Antimon (Sb=122), das vierte durch Ein Atom Kalium ersetzt.

Was für die Verbindungs- und die Ersetzungsverhältnisse einzelner Atome galt, wurde auch für die kleinsten Theilchen selbst schon zusammengesetzter Substanzen anerkannt. züglich ber Säuren und ber Basen die Ansichten waren: baß fleinste Theilchen ber einen und ber anderen nach wechselnden Verhältnissen sich verbinden können, kam uns noch einmal S. 583 f. in Betracht, und ich brauche barauf hier nicht zurückzukommen. Auch barauf brauche ich nur mit Einem Beispiel hinzudeuten, daß für die als die Rolle von Radicalen spielend angesehenen Atomgruppen ein bestimmtes und einziges Verhältniß, nach welchem sie sich mit Glementen vereinigen, keineswegs angenommen wurde: ber Betrachtung ber aus bem Del des ölbildenden Gases erhaltenen Verbindung C4H3Gl (vgl. S. 574) als Acetylchlorur fügte Liebig die Bezeichnung ber gleichfalls von Regnault burch Einwirkung von Chlor auf Aethylchlorür erhaltenen Verbindung C'H3613 als Acetylchlorid hinzu, und darau, welche verschiebene Orybationsstufen bes Acetyls angenommen wurden, habe ich S. 577 erinnert. Es war sogar etwas für die Annahme einer gewissen Atomgruppe als eines Radicals Sprechendes, die Aehulichkeit ihres Verhaltens mit dem eines elementaren Atomes Bezeugendes, wenn man diese Atomgruppe in vielen, nach verschiebenen Verhält= nissen zusammengesetzten Verbindungen mit unzerlegbaren Körpern wiederfand. — So bachte man um 1840 bezüglich ber sammengesetzten Radicale, wie diese damals von den meisten

Shemikern angenommen wurden. Aber auch in ber bieser Lehre entgegengestellten von Laurent: in ber s. g. Kerntheorie (vgl. S. 610 f.) wurde den s. g. Radicalen oder Kernen keinesswegs die Befähigung zugeschrieben, andere Elemente nur nach Einem oder nach ganz bestimmten und wenigen Verhältnissen der Atoms und der Aequivalent Anzahlen au sich anlagern zu lassen, wenn gleich im Allgemeinen die Anlagerung so gedacht wurde, daß daraus ein symmetrisches Gebilde resultirte. Dafür, wie viele Atome bestimmter Elemente einer bereits bestehenden Atomgruppe etwa noch zutreten können, gab das s. g. Gesetz der paaren Atomzahlen (vgl. S. 722 ff.) gewisse Beschränkungen, aber nicht eine Grenze: der Zutritt welcher Anzahl solcher Atome überhaupt noch möglich sei.

Bu der Zeit jedoch, wo solche Ansichten, wie die bie von ben Meisten angenommenen zusammengesetzen Rabicale betreffenden, herrschten ober boch durch bebeutenbste Autoritäten Vertretung fanden, waren auch schon gerade bafür, was wir jett ungleiche Valenz von Atomgruppen nennen möchten, Reime weiter gehender Erkenntnig in Entwickelung. Was bezüglich der Existenz mehrbasischer Säuren festgestellt und be= hauptet wurde (vgl. S. 585 ff.), schloß in sich ein, daß ben kleinsten Theilchen gewisser Säuren — mit benjenigen relativen Gewichten dieser Theilchen, wie dieselben durch die Formeln ber Sauren gegeben sind — bestimmte und für die betreffenden Säuren carakteristische Verhältnisse hinsichtlich ber Verbindung mit Basen ober s. g. basischem Wasser zukommen. Und bei ben Bersuchen, auch bie sauerstoffhaltigen Säuren ober genauer ge= sprochen die s. g. Hybrate berselben als Wasserstoffsäuren zu betrachten (vgl. S. 592 ff.), mußte man jeder ber ba als Saure= radicale anzunehmenden sauerstoffhaltigen Atomgruppen ganz bestimmtes Vermögen in Rucksicht barauf beilegen, wie viele Atome bez.=w. Aequivalente Wasserstoff sie in bem s. g. Hybrat ober welche ebenso bemessene Mengen Metall sie an ber Stelle dieses Wasserstoffs in Verbindung halte: wie (N=14, P=31, H = 1 für 0 = 8) bei der Salpetersäure NO6 Ein Doppel=

- IIImie Menin Weiter = - 'I vereinim nae. 3 Tresporiaure mirre ..: der :: .... a. eleq. Saint - IL ie Menger Wir and candulate .. 223 bei ben 4 men ------ wurde nemm 22 " ingt. Eber ane mgeren Beinmung a Gegenstoff und ben .. : Gerbardt 1942 - Dan Diefer auch bie ' - 18 für H = 1. rente beibebatte . uneie. — Dann . - : ber Miome und :: Joch mit der ... plat, das Ber 2 Bide Fiemenie. the Greenninis ". = ind den Meg.

The enter Cie canes Cie ca

Basser ersetzend. Aber schon in ber in bem nämlichen Jahre veröffentlichten Abhandlung besselben Forschers über die Constitution ber Salze war, wie aus bem bereits S. 751f. und 764 f. über diese Abhandlung Berichteten hervorgeht, auch von Atom= gruppen die Rede, deren jede — so SO2, so CO — 2 At. Basserstoff in bem verboppelten Wasseratom ersetzen könne. 1 At. Kohlenoryd, CO, sei, wie ausbrucklich bei ber Beziehung bes s. g. neutralen kohlensauren Kali's (CO)O2 auf bie zwei= fach genommene Formel bes Wassers gesagt murbe, hier 2 Ato= men Wasserstoff äquivalent und halte burch Ersetzung berselben in 2 At. Kalihybrat,  $\frac{H^2}{K^2}O^2$ , diese zu 1 At. des kohlensauren Salzes zusammen. Dem Kohlenoryd = Atom wurde indessen da nicht burchweg biese Valenz — ich finde keinen anderen Ausdruck für das zu Bezeichnende — beigelegt; eine andere, als in ben Verbindungen ber Kohlenfäure, komme ihm z. B. in benen der Oralfäure zu (diese murden auf ben verdoppelten Wasser= Typus bezogen unter Annahme, daß 2H durch 2CO erset seien), und auch bavon wurde gesprochen, welche Reactionen sich mit einer (schon nach bem Gesetze ber paaren Atomzahlen doch nicht möglichen) Verbindung COCl ausführen ließen, wenn die Darstellung berselben bekannt mare.

Aber nun kam auch für Eine Classe elementarer Atome: für die metallischen, zur Beachtung, daß ihnen, und jedem in für es charakteristischer Weise, ein bestimmtes Verhältniß ober wenige bestimmte Verhältnisse zukommen, nach welchem sie sich mit Atomen von unzerlegbaren oder zusammengesetzen Körpern — mit Atomen, deren Gewichte zugleich Nequivalentgewichte ausdrücken — vereinigen. Es knüpste sich Dies an die bereits S. 696 besprochene Zunahme der Bekanntschaft mit Verbindungen, in deren Zusammensetzung Metalle und Alkoholradicale oder auch außerdem noch unzerlegbare Körper eingehen. Als Frankland 1852 die von ihm bezüglich solcher Verbindungen

erlangten Resultate veröffentlichte\*), legte er auch dar, wie man seiner Ansicht nach die ersteren aufzusassen habe. Er hatte sich vorher, so 1848 in der mit Rolbe gemeinsam ausgeführten Untersuchung über die Constitution der Säuren (C2H2)"O4 (C=6 und O=8 für H=1) und der s. g. Nitrile, als An= hänger der Theorie der gepaarten Radicale bekannt, welcher Rolbe vorher (vgl. S. 622) durch seine Forschungen und die Darlegung berselben Unterstützung gewährt und weitere Entwickelung gegeben hatte, und die dieser Chemiker bann noch 1850 (vgl. E. 711), wenn auch mit wesentlicher Umbildung derselben, als die dem damaligen chemischen Wissen am Besten entsprechende hinstellte. Von solchen metallhaltigen Substanzen, wie die jetzt in größerer Anzahl in Betracht kommenden, waren zuerst nur das Kakobyl und die Verbindungen desselben genauer bekannt geworden, und es war schon früher (vgl. S. 624) barüber zu berichten gewesen, welche Stütze die Lehre von den zusammengesetzten Rabicalen in den Ergebnissen der bezüglichen Forschungen Bunsen's gefunden hatte. Nach jener Theorie war das Rakodyl als (C2H3)2As (As=75), als ein gepaartes Radical angesprochen worden, in welchem 2 Aeg. Methyl den Paarling von 1 Neg. Arsen ausmachen. Frankland hob aber nun hervor, daß die metallhaltigen Verbindungen, welche sich ihrer Zusammensetzung nach als mit Kohlenwasserstoffen gepaarte Metalle betrachten lassen, nicht bas chemische Verhalten besitzen, wie es nach der allgemein für gepaarte Verbindungen gemachten Annahme zu erwarten wäre: daß nämlich bei dem Nebergang eines Körpers in eine gepaarte Verbindung ber wesentliche chemische Charakter bes ersteren burch bas Zutreten bes Paarlings nicht geändert werde; vor Allem komme jenen Berbindungen nicht mehr die Fähigkeit zu, sich mit so vielen Acquivalenten Sauerstoff, Schwesel, Job u. s. w. zu vereinigen, wie die in ihnen enthaltenen Metalle es zu thun vermögen.

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1852; Annal. d. Them. u. Pharm. XXXV, S. 329.

bei oberflächlicher Betrachtung ber Formeln ber unorganischen Berbindungen falle die Symmetrie in den ersteren für die Ber= bindungen gewisser Elemente auf; namentlich die Verbindungen von Stickstoff, Phosphor, Antimon und Arsen zeigen die Ten= benz dieser Elemente, mit 1 Neg. von ihnen 3 ober 5 Aeq. an= berer Elemente vereinigt sein zu lassen. Ohne daß er eine Hy= pothese bezüglich der Ursache dieser Uebereinstimmung in ber Gruppirung ber Atome aufstellen wolle, erhelle schon aus Dem, was diese Verbindungen ersehen lassen, daß eine solche Tendenz ober eine solche Gesetmäßigkeit herrsche und daß die Affinität bes sich verbindenden Atomes eines der so eben genannten Clemente stets burch bieselbe Bahl ber zutretenden Atome, Rücksicht auf ben demischen Charakter berselben, befriedigt werbe. Die Atomgewichte (O=8, S=16, Cl=35,5, C4H5=29 u. s. w. für H=1) ben Aequivalentgewichten gleichsetzend legte Frank= land weiter dar, daß alle Berbindungen, um welche es sich hier handelte, sich beziehen lassen auf die Sauerstoff=, Schwefel=, Chlor- ober andere solche unorganische Verbindungen der betreffenden Metalle, burch Annahme, daß in diesen Verbindungen MeX, MeX2, MeX3, MeX5 (wo Me ein Metall= und X ein Saner= stoff=, Schwefel=, Chlor= ober ein anderes elementares Atom be= beutet) als Molecular=Typen die vorhandenen Atome des Gle= mentes X alle oder theilweise burch Atomgruppen, nämlich burch Alkoholradicale substituirt sein können; die Rakodylsäure As (C2H3) 2O3 (in bem hypothetischen masserfreien Zustanb) z. B. wurde jest nicht mehr als aus einem, aus Arsen und Methyl zusammengesetzten Rabical einerseits und Sauerstoff anbererseits bestehend betrachtet, sondern unter Beziehung auf ben un= organischen Typus AsOs als Arsensäure, in welcher 2 Atome ober Aequivalente Sauerstoff durch eben so viele Atome ober Aequivalente Methyl ersett seien. — Ginem Atom eines ge= wissen Metalles murbe hier nicht die Befähigung zuerkannt, nur mit Einer bestimmten Anzahl andersartiger — unzerlegbarer ober zusantmengesetzter — Atome in Verbindung zu treten, sons bern mehrere solche Verhältnisse wurden als möglich und als

witenmend betrachtet, so wie vorher anzugeden wurde unter 2.1822 der Betonung der Tendenz des Meiall-Atomes nach 2.22 der vertugsweise eingehaltenen Berbälmissen.

F = er me Betrachtung solcher Molecular=Inpen, wie The ser der bin hervorgehobenen, gemissen Metallen in min bezeichnet hatte, sondern an 😘 🕆 😘 🗃 🚉 🚉 🚉 🚉 🚉 🗃 angenommenen Typen schloß sich jedoch == == Rasbildung bes Begriffes ber Balenz, bie were die mit und Atomgruppen eigne, zunächst nun weiter 22 in Dem, was Gerhardt und Chiozza 1853 : 3. 3. 765 besprochenen Abhandlung bem in bieser Beziehung and is Erkannten hinzufügten; in allen zweibasischen sauerstoff= attiden Gauren, murbe hier gelehrt, sei eine Atomgruppe anzunehmen, welche 2 At. Wasserstoff vertrete: in 2 At. Wasser in dem s. g. Säurehybrat (vgl. a. e. a. D.) ober in 1At. Waffer in bem f. g. Anhybrid, bem ber Schwefelfaure 8021 O, bem der Berusteinsaure C4H4O21O 3. B.; eine solche Atomgruppe, 2 At. Wasserstoff in 1 At. Wasser zu bem Anhybrid einer zweibasischen Säure ersetzend, sei Gine untheilbare Gruppe, während Das, was in 1 At. Wasser ben Wasserstoff unter Bildung bes Aubudrids einer einbasischen Saure ersetze, aus zwei von ein= ander trennbaren Gruppen bestehe; als bald zu veröffentlichenb wares eine Abbanblung in Aussicht gestellt, in welcher bie un= Belprechung finden follten, die mit 2 282: 2013 3 At. Wafferstoff äquivalent seien.

liam fon gebrauchte Erläuterung zu verbeutlichen, komme z. B. einem Atom Zinn (8n = 59) gewöhnlich ein Ersetzungs= ober repräsentativer ober Substitutions-Werth zu, welcher bem für 1 At. Wasserstoff gleich sei, wie Dies die Formeln HCl und SnCl ersehen laffen; aber unter gewissen Umständen könne ber Nequivalentwerth bes Zinnatoms boppelt so groß, ber repräsen= tative Werth des letteren dem von 2 At. Wasserstoff gleich sein, wie Dies die Formeln HHCl2 und SnCl2 ersehen lassen. kommen auch bem Eisen zwei verschiebene Ersetzungswerthe, für 1 und für 11/2 At. Wasserstoff, zu, dem Wismuth ein, dem für 3 At. Wasserstoff gleicher Ersetzungswerth u. s. w. Dies für das Schreiben von Formeln klar hervortreten zu lassen, bezeichne man zweckmäßig burch eine Zahl von Strichen rechts oben an bem chemischen Zeichen, wie viel mal größer, links unten, wie viel mal kleiner, als der 1 At. Wasserstoff ent= sprechenbe, ber Substitutionswerth ber burch bas Zeichen aus= gebrückten Menge ber betreffenden Substanz sei; was hiernach H', was Sn' und Sn", was Bi", was Fe' und (Fe2)" \*), was Hg' und "Hg (Hg = 100) bedeuten sollten, bedarf keiner weiteren Erklärung. Auf ben einfachen ober einen vervielfachten Wasser-Typus murben nun die verschiedenen Oryde und die sauerstoffhaltigen Säuren und Salze bezogen; auf den ver= boppelten Wasser=Typus nicht nur die s. g. Hydrate und die Salze zweibasischer Säuren, sondern auch die Anhydride berselben wie z. B. das der Schwefelsäure (als  $\binom{8O^2}{8O^2}$ "  $\binom{2O''}{8O^2}$  und bas ber Zinnsäure (als Sn" (20"); auf ben verdreifachten Wasser-Typus solche Orybe, wie Wismuthoryb (als  $\stackrel{\text{Bi'''}}{\text{Bi'''}}$  30") ober Eisenoryd (als  ${\rm (Fe^2)'''} \atop {\rm (Fe^2)'''}$  30''), und dreibasische Säuren nebst beren Salzen, wie z. B. die Citronsaure (als (C6H6O4)" 30")

<sup>\*)</sup> Dbling's Schreibweise war für Atomgruppen etwas anders, aber ber hier gewählten, wohl deutlicheren dem Sinne nach ganz entsprechend.

oder die gewöhnliche Phosphorsäure (als (PO)''' 30"; das Ans hydrid als (PO)''' 30"); auch auf den vervierfachten Wasser-Typus seien — wiederum so, daß der Anzahl der s. g. Erseß= ungswerthe bes Sauerstoffs aus bem Wasser-Typus bie Summe dieser Werthe, wie sie dem mit Sauerstoff Vereinigten zukommen, gleich sei — gewisse Verbindungen zu beziehen, so z. B. der wasserfreie Alaun (als  $\frac{2(SO^2)''}{K'(Al^2)'''}$  4O''), und noch andere selbst auf ein noch größeres Multiplum bes einfachen Wasser=Inpus. Der nämlichen Altomgruppe wurde ein wechselnder Ersetzungswerth beigelegt: dem Kohlenoryd z. B. ganz so, wie es durch Williamson (vgl. S. 773) geschehen war, sofern in dem verdoppelten Wasser-Typus 2H ersetzt seien burch CO in ben Rohlensäure = Verbindungen (dem Kalisalz (CO)" \ 20" 3. B.), aber durch 200 in den Oxalfäure-Verbindungen (bas Ralisalz jei  $\frac{(CO)'(CO)'}{2K'}$  2O'' o.  $\frac{(C^2O^2)''}{2K'}$  2O''); und ebenso murbe die Atomgruppe (SO2) als 2H besselben Typus ersetzend betrachtet in den schwefelsauren Salzen (dem neutralen Natronjalz als (SO2)" / 2O" z. B.), aber als 1H ersetzend in den unterschweselsauren Salzen (dem Natronsalz als  $\frac{(SO^2)'(SO^2)'}{2Na'}$  20" o.  $\frac{(S^2O^4)''}{2Na'}$  20" 3. B.) Darauf, in wie fern hier solche Atomgruppen als selbst= ständig in den Verbindungen existirende Theile derselben aufgefast wurden, habe ich gleich nachher zurückzukommen; unent= schieden konnte es jedenfalls zunächst noch bleiben, welche An= nahme bezüglich der, eine oder die andere Verbindung zusammen= setzenden Atomgruppen, und damit auch, ob die Beziehung ber Verbindung auf einen ober den anderen vervielfachter: Wasser-Typus die richtigere sei: ob man z. B. bas phosphorigianre Kali (PO)" (PH2)" } 50" ober als P" } 30" be= besser als ite.

Ich barf nicht noch länger bei bem Inhalte biefer Abhand= lung verweilen, welche so Vieles brachte, bas jetzt noch An= erkanntem entspricht, und Vieles auch, das bei der weiteren Entwickelung bes uns jett beschäftigenben Gegenstanbes burch andersartige Vorstellungen beseitigt wurde; ich kann namentlich nicht in Einzelheiten eingehend barüber berichten, welche Un= sichten bezüglich ber Constitution ber verschiebenen Säuren bes Schwefels und bes Phosphors und ber Verbindungen bieser Sauren Obling barlegte. Den Grundgebanken, um bessen Durchführung es sich ba hanbelte, habe ich nur noch einmal hervorzuheben: baß die verschiedenen Ornde, die verschiedenen sauerstoffhaltigen Säuren und Salze beziehbar seien und vor= theilhaft bezogen werden auf ben einfachen Wasser-Typus ober Bielfache besselben, indem man sich ben barin enthaltenen Basser= stoff theilweise ober ganz durch elementare Atome ober Atom= gruppen ersett bente, welchen ein gewisser Ersetzungswerth zu= komme; und zwar im ersteren Falle burch bie Atome ber Gle= mente mit ben Gewichten, welche für die Elemente als ihnen wesentliche und für jedes als ein unveränderliches anzunehmen seien, nicht etwa in der Art, daß man dem nämlichen Element verschiedenen Verbindungen desselben verschiedene Atom= gewichte beilege ober es in ben typisch geschriebenen Formeln bieser Berbindungen mit verschiebenen Aequivalentgewichten figuriren lasse (vgl. S. 764). Der Ersetzungswerth verschie= benartiger Atome und Atomgruppen könne, wie bereits erläutert wurde, ein verschiebener, und selbst ber von einer und ber nam= lichen, als Bestandtheil in Verbindungen enthaltenen Substanz ein wechselnder sein. Gemessen wurden die Ersetzungswerthe ber durch die Atomzeichen ober die atomistischen Formeln aus= gebrückten Gewichtsmengen ber verschiebenen Substanzen nach der Anzahl der durch diese Mengen zu vertretenden Wasserstoff= atome; bem Wasserstoff wurde also ein unveränderlicher s. g. reprasentativer Werth zugeschrieben, und auch dem Chlor (sofern auch an diesem der Ersetzungswerth von Anderem gemessen wurde; vgl. S. 777). Namentlich aber auch bem Sauerstoff;

bes uns hier beschäftigenden Gegenstandes blieb zunächst, wie Liebig in früher Zeit schon eine in späterer wichtig geswordene Vorstellung erfaßte, als er 1837 in der von ihm gemeinsam mit Dumas veröffentlichten Abhandlung, welche S. 592 f. besprochen wurde, die Constitution des möglichst entswässerten Brechweinsteins in der Art formulirte: in diesem seien von den vier da als durch Metall vertretbar in der Weinssäure angenommenen Doppelatomen Wasserstoff drei (H3=3) durch ein Doppelatom Antimon (Sb=122), das vierte durch Ein Atom Kalium ersetzt.

Was für die Verbindungs: und die Ersetzungsverhältnisse einzelner Atome galt, wurde auch für die kleinsten Theilchen selbst schon zusammengesetzter Substanzen anerkannt. Wie bezüglich der Säuren und der Basen die Ansichten waren: daß kleinste Theilchen ber einen und ber anderen nach wechselnden Verhältnissen sich verbinden können, kam uns noch einmal S. 583 f. in Betracht, und ich brauche barauf hier nicht zurück= Auch barauf brauche ich nur mit Ginem Beispiel hinzubeuten, daß für die als die Rolle von Radicalen spielend angesehenen Atomgruppen ein bestimmtes und einziges Verhältniß, nach welchem sie sich mit Elementen vereinigen, keines= wegs angenommen wurde: ber Betrachtung ber aus bem Del des ölbildenden Gases erhaltenen Verbindung C'H3Cl (vgl. S. 574) als Acetylchlorur fügte Liebig die Bezeichnung ber gleichfalls von Regnault burch Ginwirkung von Chlor auf Aethylchlorür erhaltenen Verbindung C4H3Gl3 als Acetylchlorid hinzu, und daran, welche verschiedene Oxydationsstufen des Acetyls angenommen wurden, habe ich S. 577 erinnert. Es war sogar etwas für die Annahme einer gewissen Atomgruppe als eines Radicals Sprechendes, die Aehnlichkeit ihres Verhaltens mit dem eines elementaren Atomes Bezeugendes, wenn man diese Atomgruppe in vielen, nach verschiedenen Berhält= nissen zusammengesetzten Verbindungen mit unzerlegbaren Körpern wiederfand. — So bachte man um 1840 bezüglich ber dusammengesetzten Radicale, wie diese damals von den meisten

und deutlicher als vorher Dies vor Augen führend schrieb er jett die Formel des s. g. Schwefelsäurehydrates  $^{H}_{80}^{O}$ . bilbende Radicale verhalten sich, sagte Williamson ba weiter, in ganz ähnlicher Weise, und auch unter diesen können die Atome einiger mehr Wasserstoff ersetzen als die Atome anderer, bie ersteren einen von dem der letteren verschiedenen Aequi= valentwerth haben, und einige Metalle (Zinn z. B.) seien fähig, Wasserstoff nach zwei ober mehr verschiebenen Verhält= nissen zu ersetzen, b. h. ihr Nequivalent zu ändern; aber wenn auch der Aequivalent = ober Substitutionswerth eines solchen Metalles in den verschiebenen Verbindungen besselben ein verschiebener sei, bleibe boch sein Atomgewicht bas nämliche, unb so, wie Obling (vgl. S. 779), sprach sich auch William. son bafur aus, in die typischen Formeln stets die Glemente mit ihren Atomgewichten, basselbe Element immer mit bem namlichen Atomgewicht und wo nothig mit verschiebenen Aequivalentwerthen des letteren einzuführen, und nicht wechselnbe Aequivalentgewichte besselben, burch besondere Zeichen ausgebrückt,

Von sauerstoffhaltigen Atomgruppen, welche an die Stelle von Wasserstoff in einem Wasser-Typus eingehend Säuren, an die Stelle von Wafferstoff in einem anderen Typus eingehend andere Verbindungen entstehen lassen, waren einwerthige und mehrwerthige (dieser Ausbruck mag jetzt gebraucht werben) als anzunehmenbe bekannt. Von sauerstofffreien Atomgruppen waren namentlich aus Rohlenstoff und Wasserstoff bestehende: eigentliche Alkohol=Radicale und als ihnen analog in Verbind= ungen Wasserstoff eines Typus ersetzend anzunehmende, beachtet, und bis dahin nur solche, beren jebe 1 At. Wasserstoff in einem Typus zu vertreten vermöge. Auch in Beziehung auf solche Rohlenwasserstoff=Gruppen erweiterte sich jett die Vorstellung. Auch noch dem Jahre 1854 gehört eine unter Williamson's Leitung von Ran ausgeführte Untersuchung über einige neue

in bie Formeln eingehen zu lassen.

atom Wasserstoff (H) ober eine äquivalente Menge Metall in dem s. g. Horat ober einem Salze mit sich vereinigt habe, so auch (vgl. S. 598) POs bei der Metaphosphorsäure, während bei der Pyrophosphorsäure POz zwei, bei der gewöhnlichen Phosphorsäure POz drei Doppelatome bezew. Acq. Wasserstoff oder dem vertretenen Wasserstoff äquivalente Mengen Metall in den s. g. Hydraten oder den Salzen in Verbindung halte.

Förderung der Einsicht, ob sich Aehnliches bei ben Atomen verschiedener unzerlegbarer Körper wiederfinde, wurde gegen die Mitte unseres Jahrhunderts noch nicht erlangt. Trübung als eine Klärung hätte bei ber richtigeren Bestimmung der gewissen Elementen, namentlich dem Kohlenstoff und dem Sauerstoff, beizulegenden Atomgewichte durch Gerhardt 1842 (vgl. S. 721 ff.) es nur veranlassen können, daß Dieser auch die besser ermittelten Atomgewichte (C=12, O=16 für H=1, Cl = 35,5 u. s. w.) so wie die für andere Elemente beibehaltenen geradezu noch als Acquivalentgewichte bezeichnete. — Dann tam 1846 wieder die schärfere Unterscheidung der Atom= und der Aleg.-Gewichte der Glemente durch Laurent, doch mit der 3. 730 besprochenen Beschränkung ber Möglickfeit, bas Berhältniß der letteren Gewichte zu bestimmen, auf folche Glemente, beren Verbindungen sich ganz analoge sind; und die Erkenntniß einer bestimmten Beziehung zwischen ben Atom= und ben Aeq.= ' Gewichten erschloß sich noch nicht.

Kür Atomgruppen, welche als an die Stelle eines Elementes in Verbindungen eingehend betrachtet wurden, wurden zunächst dahin führende Ansichten ausgesprochen. In Wilsliamson's S. 750 f. besprochener Abhandlung über die Netherbildung wurden 1851 für die Beziehung verschiedener Verbindungen auf das Wasser  $H^{O}$  (jest O=16, C=12 für H=1) solche (Kruppen oder Radicale als Wasserstoff in dem Wasser ersetzend hingestellt: je 1 kleinstes Theilchen oder Atom des Radicals, des Aethyls  $C^2H^5$ , des Othyls  $C^2H^{O}$  u. s. w. als 1 Ut. Wasserstoff in einem kleinsten Theilchen oder Atom

Untersuchungen und in ber vollständigeren Darlegung ber bis dahin von ihm erlangten Resultate verglich Berthelot bas Glyceri dem Alkohol bezüglich ber Befähigung, mit Säuren Verbindungen zu bilben, und ba\*) sprach er aus, daß nach dem thatsächlich Festgestellten bas Glycerin zu bem Alkohol genau in berselben Beziehung stehe, wie die Phosphorsaure zu ber Salpetersäure; währenb nämlich bie Salpetersäure nur Gine Reihe neutraler Salze bilbe, lasse bie Phosphorsaure brei unter sich verschiedene Reihen neutraler Salze entstehen: die gewöhn= lich=phosphorsauren, die pyrophosphorsauren und die metaphos= phorsauren Salze, welche brei Reihen von Salzen bei ber Ber= setzung burch starke Sauren unter Anwesenheit bes Wassers eine und die nämliche Phosphorsaure wiebergeben; mahrend ber Alkohol nur Gine Reihe von Aethern hervorbringe, lasse bas Glycerin brei unter sich verschiebene Reihen neutraler Berbinbungen entstehen, welche alle brei bei vollständiger Ber= setzung unter Unwesenheit von Wasser einen und ben nämlichen Körper, bas Glycerin, wieber geben. So mar — wenn auch die Vergleichung durch das Hineinziehen der Pyro= und ber Metaphosphorsaure Etwas an Deutlichkeit verlor — jest eine bem Alkohol sich in gewisser Weise analog verhaltende Verbindbas Glycerin, als zu bem ersteren in ber Beziehung stehenb aufgefaßt, in welcher eine breibasische Säure zu einer einbasischen steht; einen zutreffenberen Ausbruck bafür, wie sich bie Derivate bes Glycerins von biesem ableiten lassen und bie Rusammensetzung aller bieser Verbindungen auf bereits ange= nommene Typen zurückzuführen sei, als Gerhardt - welcher 1854 \*\*) bas Glycerin CoH8O6 \*\*\*) auf ben verboppelten Wasser=

<sup>\*)</sup> Comptes rendus de l'Acad. des sc., T. XXXVIII, p. 672 unb Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XLI, p. 319.

<sup>\*\*)</sup> Traité de chim. org., T. III, p. 948; so auch noch 1856: baselbst. T. IV, p. 696.

<sup>\*\*\*)</sup> Gerhardt bebiente sich da der Zeichen C=6, O=8 für H (bei ihm H) = 1.

Ropp, Entwidelung ber Chemie.

== == == == er Art bezog, daß von den vier hier vor= \_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_\_renen Bins durch die Gruppe CeHeO2 erfett = .= = ur Germenung burch Saure-Rabicale übrig . = - = :55 = 173", welcher bas Glycerin auf ben mir der Annahme bezog, - .. .. Li Soffer mit die Fruppe CoHo erset - im Tie Time, welche das Bent für die zusammen= . - annanme der Boraussetzung vorzugieben, daß in bem 🛬 🚌 🌣 🖽 — gespalten sei, deren jeder 1 Aeg. Basserstoss -- : ... na n dem Glacerin HCBH-O's brei burch Saure-Rabi-... - p. .... A. munteme Banerfton übrig laffe; biefem breimit \_\_irrei - 1.3 einen folden bezeichnete Burg ba-\*\*\*\*

ier Simminut mit dreibasischen ober, wie sie nachim in mer rindim wurden, breiatomigen \*\*) Alkoholen —
in inier Tudim wurden, breiatomigen hatte man boch zus
in im ihren Tudim — kam aber nun auch bald die mit
in inie In den lesseren mußte ein zweiwerthiges Ras
inier seine als ein solches: als ein Radical, welchem
in ihren seine als ein sorach H. L. Buff 1855 \*\*\*) das

eveniung der Zeichen war auch bei ihm die so eben angegebene.

Ben. 11. Pharm., 8b. XCVI, S. 302.

Aethylen C4H4 an in einer vorläufigen Mittheilung über die Umwandlung der Chlorverbindung desselben C4H4Cl2 in die entsprechenbe Schwefelcyanverbindung, und biesen Gebanken ent= wickelte Derselbe weiter 1856\*) in einer Abhandlung über einige Aethylenverbindungen. hier wurden den einatomigen Rohlenwasserstoffen: bem Aethyl C'Ho (bie alteren f. g. Aeq.= Gewichte ber Elemente wurden auch hier noch zum Schreiben ber Formeln angewendet) und seinen Homologen, dem Allyl CeH's und ben für es vorauszusehenden Homologen, bas Aethylen C4H4 und seine Homologen als zweiatomige gegenübergestellt: als Kohlenwasserstoffe, deren Molecul zwei Atome Wasserstoff zu ersetzen im Stanbe sei; erörtert murbe, welche zahlreiche Berbindungen diese, bisher weniger als die einatomigen untersuchten zweiatomigen Radicale bilben können, und bei ber, auf bereits bekannt geworbene Substanzen beschränkten Vergleichung der Verbindungen des Aethyls und des Aethylens wurde, wenn auch nicht ber Alkohol bes letzteren Radicals, entsprechende Schwefelverbindung: bas Aethylenmercaptan CeHe 8° aufgeführt. Aber bevor Buff in der 1856 veröffentlichten ausführlicheren Darlegung seiner Ansichten über bie Constitution ber Kohlenwasserstoffe und die chemische Natur berselben auch für den Aethylenalkohol die Beziehungen zu anderen Verbind= ungen besprach und seiner bisher erfolglos gebliebenen Versuche zur Darstellung dieses Alkohols erwähnte \*\*) war Wurt bei selbstständiger Beschäftigung mit bemselben Gegenstande die Darstellung dieses Körpers gelungen. — Wurt leitete 1856 seine erste Mittheilung über das Glycol \*\*\*) damit ein, daß er die Beziehung zwischen dem Alkohol und bem Glycerin als eine

<sup>\*)</sup> Proceedings of the R. Society of London, Vol. VIII, p. 188.

<sup>\*\*)</sup> Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. C, S. 226, 236. Auch bie Bersuche mit dem, von Buff als dem Aethylenchlorid analog betrachteten Chlorobenzol gaben kein den Erwartungen Desselben entsprechendes Resultat.

<sup>\*\*\*)</sup> Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XLIII, p. 199; Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. C, S. 110.

vorkommend betrachtet, so wie vorher angegeben wurde unter ausdrücklicher Betonung der Tendenz des Metall-Atomes nach einzelnen vorzugsweise eingehaltenen Verhältnissen.

Nicht an die Betrachtung solcher Molecular=Inpen, Frankland die von ihm hervorgehobenen, gewissen Metallen zukommenden Verbindungs=Formen bezeichnet hatte, sondern an die der durch Gerhardt angenommenen Typen schloß sich jedoch Das an, was die Ausbildung bes Begriffes der Valenz, die gewissen Altomen und Altomgruppen eigne, zunächst nun weiter So in Dem, was Gerhardt und Chiozza 1853 förderte. in der S. 765 besprochenen Abhandlung dem in dieser Beziehung bereits Erkannten hinzufügten; in allen zweibajischen sauerstoff= haltigen Säuren, murde hier gelehrt, sei eine Atomgruppe an= zunehmen, welche 2 At. Wasserstoff vertrete: in 2 At. Wasser in dem s. g. Säurehydrat (vgl. a. e. a. D.) ober in 1 At. Wasser in dem s. g. Anhydrid, dem der Schwefelsaure SO210, dem der Bernsteinsäure C4H4O21O 3. B.; eine solche Atomgruppe, 2 At. Wasserstoff in 1 At. Wasser zu dem Anhydrid einer zweis basischen Säure ersetzend, sei Gine untheilbare Gruppe, mahrend Das, was in 1 At. Wasser ben Wasserstoff unter Bildung bes Anhydrids einer einbasischen Säure ersetze, aus zwei von ein= ander trennbaren Gruppen bestehe; als bald zu veröffentlichend wurde eine Abhandlung in Aussicht gestellt, in welcher die un= theilbaren Atomgruppen Besprechung finden sollten, die mit 2 oder mit 3 At. Wasserstoff äquivalent seien.

Aber bevor Dies Seitens Gerhardt's geschah, wurde 1854 Obling's Abhandlung über die Constitution der Säuren und der Salze befannt, über welche bezüglich des Einstusses, den sie auf die Annahme s. g. vervielsachter Typen ausübte, bereits S. 765 f. zu berichten war. Für den Ausbau der den verschiedenen Typen entsprechenden Formeln sei es nöthig, so sagte hier Obling, verschiedenen Substanzen verschiedene repräsentative Werthe beizulegen und manchmal auch die nämliche Substanz als unter verschiedenen Umständen verschiedene solche Werthe besitzend zu betrachten. Um Dies durch eine von Wils betrachten — so etwa wie ein elementares Atom gegenüber allem anderen in einem Molecul einer Verbindung mit ihm Vereinigten zweisellos als gesondert vorhanden und selbstständig existirend anzunehmen ist —, oder war, daß man sie so in den Formeln siguriren ließ, nur ein Hülfsmittel dafür, wie die Beziehungen je einer Verdindung zu anderen sich verdeutlichen lassen, nur der Ausdruck einer Vorstellung, wie man sich die Verdindungen constituirt benken könne, und nicht die Angabe des sichersten Resultates der Forschungen: wie die Verdindungen constituirt seiner?

Für die Besprechung, in welcher Weise sich die Antworten auf biese Frage in ber jest uns beschäftigenben Zeit gestalteten, muß ich auf früher in dieser Geschichte bereits Gebrachtes viel= fach zurückverweisen, namentlich auf bas S. 579 f. Erinnerte: wie gegen 1840 selbst bei einem ber Chemiker, welchen die altere Radicaltheorie ganz vorzugsweise ihre Ausbildung verdankte, eine Hinneigung zu ber Ansicht hervortrat, daß die zusammen = gesetzten Radicale eher etwas formal Anzunehmendes als real Existirendes seien; auf bas S. 707 ff. Dargelegte: wie un= sicher es nach ber Aufstellung ber Typentheorie mar, welche Atomgruppen von den Anhängern biefer Lehre als zusammen= gesetzte Radicale zu betrachten seien, und wie der Auffassung gegenüber, daß solche Radicale in Verbindungen allerdings wirtlich existiren und man selbst über die Art der Zusammenfügung ber ersteren etwas Bestimmtes angeben könne, die Meinung sich Geltung zu verschaffen suchte, daß man von der Angabe ber rationellen Constitution ber Verbindungen im früher angestrebten Sinne ganz abzustehen, in ben vermeintlichen zusammengesetzten Radicalen keineswegs gesonderte Bestandtheile ber Verbindungen anzuerkennen, sondern in ihnen nur Reste aus anderen Gub= stanzen, die zu ber Bilbung gemisser Verbindungen beitragen, zu sehen habe; endlich auf bas S. 745 ff. Erörterte, wie nachher selbst bei ben Vertretern bes sogenaunten Unitar=Systems boch wieber die Beachtung gewisser Atomgruppen als charat=

teristischer Bestandtheile von Berbindungen bei aller Bezweislung, daß man bezüglich ihrer etwas Sicheres ermitteln könne, sich bemerklich machte. Der Beziehung der verschiedenen Berbindunsgen auf einige wenige einsachst zusammengesetzte als Typen ging eine Zeit voraus, in welcher gerade auf der Seite, wo nachher die Betrachtung der Berbindungen auf Grund derartiger Beziezhung zu so großer Wichtigkeit erhoben wurde, die gesonderte Eristenz angebbarer zusammengesetzter Radicale in Substanzen, die aus mehreren Elementen bestehen, im Allgemeinen nicht zusgegeben wurde. Nur für einzelne Fälle wurde so Etwas als zulässig beibehalten oder galt es als nachgewiesen; von dem Chan sprach man z. B. als von einem solchen Radical, und ebenso von der in den Nitro-Berbindungen an der Stelle von Wasserstoff stehenden Atomgruppe.

Wir haben jetzt einen Blick barauf zu werfen, welche Vorsstellungen man bei ber Ausbildung der neueren Typentheorie bezüglich der Atomgruppen hatte, die man nun als Wasserstoff in dem Typus vertretend in den typisch geschriebenen Formeln der betreffenden Verbindungen eine Rolle spielen ließ.

Dafür, auf die oben gestellte Frage die erste ber beiden möglichen Antworten (vergl. S. 786 f.) als die richtigere zu geben, waren neue Gründe zur Kenntniß der Chemiker gekommen, Viele unter ihnen bestimmend, noch sester als disher babei zu beharren, daß die zusammengesetzten Radicale in Verdindungen abgeschlossene Bestandtheile der letzteren sind, und Andere in der Bestreitung dieser Ansicht mäßigend oder sie selbst zu Anhänsgern einer bisher von ihnen verworfenen Lehre machend. Daß solche Radicale, wie man sie bisher in den Alkoholen, in den Aethern angenommen hatte, isolirbar seien (vergl. S. 741), schien Vielen die Frage thatsächlich zu entscheiden; Frankland urtheilte 1850\*), daß die Isolirung von mehreren solchen Radicalen jeden Zweisel an der wirklichen Eristenz derselben ause

<sup>\*)</sup> Quarterly Journal of the Chemical Society, Vol. III, p. 46; Annal. d. Chem. u. Pharm., Bb. LXXIV, S. 63.

schließe und vollständigen und genügenden Beweiß für die Rich: tigkeit ber seit längerer Zeit aufgestellten Aethyltheorie abgebe. Ein bestimmterer Glaube an die derartige Existenz zusammen= gesetzter Radicale gab sich jetzt aber auch sonst kund. — In seiner, 1851 veröffentlichten Abhandlung über die Aetherbildung (vergl. S. 751) sprach Williamson von ben Radicalen ber Alkohole und der Aether und ebenso von dem in der Essigsäure vermutheten Radical, wie von gesondert in diesen Verbindungen enthaltenen Bestandtheilen; und eher für diese Auffassung als gegen fie zeugte, wie er sich in bemselben Jahr in seiner Abhanblung über die Constitution der Salze bezüglich der von . ihm ba (vgl. S. 752) gemachten Unnahmen von Radicalen permahren zu sollen glaubte: daß er biese Atomgruppen, sowie sie in ihren Berbindungen enthalten seien, keineswegs als ganz ibentisch mit ben im freien Zustand zu erhaltenben betrachte, und bag Dasselbe auch für unzerlegbare Körper, Metalle na= mentlich, gelte, die ganz gewiß in ihren verschiedenen Berbin= bungen mit verschiebenen Eigenschaften und mit anderen, als die ihnen für den freien Zustand zukommenden sind, enthalten seien. Das mar ein Zugeständniß dafür, daß die zusammengesetzten Rabicale substantiell ebenso selbstständig in Verbindungen exi=stiren, wie elementare Atome; und die Bermahrung, daß man ihnen hier gerade nicht dieselben Gigenschaften zuzuschreiben habe wie für ben freien Zustand, mar von derselben Art, wie bie schon früher \*) vorkommenbe Erinnerung, daß man einen in Verbindungen enthaltenen Körper nicht sich als mit benselben Gigenschaften ausgestattet zu benten habe, die er in dem freien Bustande zeigt, und nicht einmal so weit gehend, wie Dies Ger= hardt hatte geltend machen wollen, welcher selbst die in Nitro= Verbindungen an der Stelle von Wasserstoff stehende Atom= gruppe ausbrucklich als etwas von ber Untersalpetersäure Ver-

<sup>\*)</sup> z.B. 1838 in Liebig's S. 594 ff. besprochener Abhandlung über die Constitution der organischen Säuren in Beziehung auf die Frage, ob man sich in einem Kalisalze Kalium als den einen Bestandtheil neben einer sauerstoffhaltigen Atomgruppe denken könne.

schiebenes betrachtet hatte \*). So, in dem Sinne, daß die zu= sammengesetzten Radicale in den Verbindungen reale Eristenz haben, äußerte sich Williamson auch noch 1853 nach ber Darstellung masserfreier einbasischer organischer Gäuren durch Gerhardt bei ber Besprechung der Wichtigkeit dieser Ent= beckung \*\*). Was die Erkenntniß der substituirten Ammoniake (vgl. S. 753 ff.), was die der metallhaltigen organischen Verbin= bungen (vgl. S. 774 f.) lehrte, alles Dies schien zu Gunften der Ausicht zu sprechen, daß zusammengesetzte Radicale in Berbindungen ebenso wie unzerlegbare Atome, und dann mit ebenso selbstitändiger Existenz begabt, enthalten seien. Auch Gerhardt 1853 in der ausführlicheren Mittheilung seiner Untersuchungen über die wasserfreien einbasischen organischen Sauren außerte sich — wenngleich er da die s. g. rationellen Formeln als immer boch nur eine relative Wahrheit ausbrückend beurtheilte (vgl. S. 761) — über die Substitution von Gruppen elementarer Altome an die Stelle von den letteren und barüber, daß nicht bloß organische Verbindungen sondern auch unorganische, namentlich Säuren, zusammengesetzte Rabicale enthalten, in einer Weise, welche ihn Vielen als einen Anhänger jener Ansicht er= scheinen lassen mußte. Und damit stand in Ginklang, wie Gerhardt sich 1853 in der die Constitution der Amide betreffenben Discussion verhielt: als es sich barum handelte, ob man, wie Gerhardt angenommen hatte, die Amide auf den Typus Ammoniat beziehen (bas Amid einer einbasischen Gaure, wenn X das Rabical berselben bedeutet, als XH2 N betrachten) solle, ober, was Wurt für richtiger hielt, auf ben Typus Wasser (II2O2, wie ihn da Wurt noch schrieb; ein solches Amid sei Im Gegensatze zu ben früher von ihm angewen= beten Umsetzungs- ober s. g. synoptischen Formeln (vgl. S. 715) bedeuteten für Gerhardt jest — so mar bas ba von ihm Gesagte \*\*\*) zu verstehen — die neuen typischen Formeln etwas

<sup>\*) 1839,</sup> in der S. 620 erwähnten Abhandlung.

<sup>\*\*)</sup> Philosophical Magazine, 4. Sseries, Vol. V, p. 381.

<sup>\*\*\*)</sup> Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXXVII, p. 281.

wehr, waren sie als wirklich Etwas bezüglich ber Moleculars Constitution angebend anzusehen; dabei hob er hervor, daß nicht alle Glieder desselben Typus den nämlichen chemischen Sharakter besißen müssen sondern, je nach der Natur der in ihnen Wasserstoff des Typus erseßenden Atome oder Atoms gruppen, ganz verschiedenen chemischen Charakter zeigen können. Wurtz seinerseits\*) ließ darüber gar nicht in Zweisel, daß er die von ihm vertheidigten Formeln als solche auffaßte, welche nicht etwa bloß zur Erläuterung der Bildungss und Umsetzungsweise dienen können, sondern welchen er die Bedeutung, wirklich die Constitution der betreffenden Verbindungen auszus drücken, zu attribuiren berechtigt sei.

Ließ man es gelten, daß Dem so sei: daß wirklich die zu= fammengesetzten Rabicale in Berbindungen gesondert existirende Bestandtheile seien, so mar eine Ausgleichung zwischen zwei sich vorher so heftig befehdenden Lehren: der Radicaltheorie einer= seits und der Substitutions= und Typentheorie andererseits er= reicht; ber ersteren mar bann entnommen, welcher Art bie in complicirteren Verbindungen enthaltenen näheren, selbst schon zusammengesetzten Bestandtheile seien; der Grundgebanke ber letteren war anerkannt, daß ähnliche Verbindungen nach glei= chem Muster und in gleicher Weise ber Zusammenfügung ber barin enthaltenen, für sich stehenben einfachen ober zusammen= gesetzten Theile gebildet seien, um ein Beträchtliches weiter schien bie Einsicht geförbert, wie die Zusammenfügung ber Theile solcher Berbindungen sei und daß sie selbst bei Substanzen von unahnlichem demischem Charakter eine ahnliche sein könne, Dem, was die Entbeckung der Substitutions Borgange ergeben hatte, war dabei volle Rechnung getragen. Bezüglich der zu= sammengesetzten Rabicale selbst hatte man beibehalten, mas auf bem Grenzgebiete ber unorganischen und ber organischen Chemie und mas innerhalb ber ersteren so frühe schon bezüglich solcher Radicale erkannt und vermuthet worden war: bas Cyan und

<sup>\*)</sup> Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XXXVII, p. 357.

bas Ammonium, und war man wieder zurückgekehrt zu ben Ausgangspunkten, von welchen aus die Radicaltheorie 1832 und in den folgenden Jahren erst in der organischen Chemie Leben gewonnen hatte: zu ben wichtigeren der jest angenom= menen Radicale gehörten gerade solche von der Art des Ben= zonls und des Aethyls; für diese Radicale war jest anerkannt, baß der in ihnen enthaltene Wasserstoff durch Chlor und ähn= liche Glemente, durch die Nitro= oder die Amido= oder eine an= bere Gruppe ersetzt sein könne. Da durfte Williamson 1853 (in dem S. 790 erwähnten Auffat) es hervorheben, daß die Erklärung neuer und wichtiger Vorgänge nun ermöglicht sei durch die Combination von zwei Betrachtungsweisen, die früher (jebe nur für sich entwickelt und angewendet worden seien und beren eine, die Typentheorie, Gerhardt früher als mit der anderen, der Radicaltheorie, unverträglich beurtheilt habe, mäh= rend jetzt auch Dieser den Chemikern sich zugesellt habe, die in jeder dieser Lehren eine nothwendige und ganz natürliche Er= gänzung ber andern sehen. Gine Zeit mar jett gekommen, wo auf berselben Seite, von welcher aus die electrochemische Theorie so lebhaft bestritten worden war, die Ausbrucksweise dieser Theorie als boch zur Benutung geeignet befunden wurde; als nach dem positiven Ende einer Reihe hin stehend bezeichnete Gerhardt 1853 (in der S. 761 f. besprochenen Abhandlung) solche Glieber des Wasser-Typus, welche sich dem Kalium= ober dem Aethyloxydhydrat analog verhalten, und als nach dem negativen Ende hin stehend solche von entschieden hervortretenden sauren Eigenschaften; die Charakterisirung als positiv ober ne= gativ wurde in entsprechender Weise auf die in den Verbin= dungen enthaltenen Atome und Atomgruppen angewendet, welche Wasserstoff im Typus ersetzen, und auch für andere, von an= deren Ippen sich ableitende Reihen wurde die Unterscheidung ber auf ber positiven und ber auf ber negativen Seite stebenben Verbindungen gemacht. Nach ber erbitterten Bekampfung ber Binar=Theorie durch die ihr entgegengestellte Unitar=Theorie mar eine Zeit gekommen, in welcher sogar ber ersteren wieder Berechtigung in gewissem Grabe zuerkannt wurde; so von Wurt 1855 (in der S. 766 erwähnten Abhandlung), als er — gleichfalls die wechselseitige Ergänzung der Radical= und der Substitutions= Theorie betonend — sich dahin außsprach: binäre Constitution und Bildung der Verbindungen durch Abdition sei das Wesent= liche der älteren dualistischen Betrachtungsweise gewesen, binäre Constitution und Vildung der Verbindungen durch Substitution sei das der neueren, so wie man dieselbe jest noch annehmen könne.

Der Glaube an die abgeschlossene Existenz zusammengesetter Radicale in Verbindungen war aber schon zu der Zeit, wo die neue Typentheorie ausgebildet wurde, kein allgemein getheilter, und selbst Diejenigen, welche sich zuerst in bem Sinne besselben geäußert hatten, gaben bald andere Anschauungen kund. Wenn Obling in der 1854 (vgl. S. 765) veröffentlichten Abhand= lung über die Constitution der Säuren und der Salze, auf beren Inhalt schon wieberholt hinzuweisen war, solche Verbin= bungen wie salpetersaures ober chausaures Rali und Schwefel= cpankalium auf Waffer ober Schwefelwasserstoff mit bem Bemerken bezog, die Betrachtung dieser Salze als Sauerstoff= ober Schwefelverbindungen unabhängig und selbstständig existirender zusammengesetzter Substanzen halte er für eine richtige, so war er boch nicht ber Meinung, daß alle von ihm behufs ber Be= ziehung von Säuren und Salzen auf ben einfachen ober ver= vielfachten Wasser=Typus als Radicale angenommenen zu= sammengesetzten Substanzen in bieser Weise aufzufassen seien; abgesehen davon, daß ihm damals mehrerlei Formulirungen für bie nämliche Verbindung als möglich erschienen (vgl. S. 778), erklärte er ausbrücklich, er betrachte es keineswegs als für bie Gultigkeit ber von ihm bargelegten Unsichten nothwendig, baß alle die in den gegebenen Formeln als Theile von Verbindun= gen geschriebenen zusammengesetzten Substanzen wirkliche ober gar unabhängige Existenz besitzen, sondern er gebrauche sie nur, um unter ben verschiedenen möglichen Anordnungen ber Ele mente diejenigen erkennen zu lassen, welche er als die mahr=

scheinlichste Wirkung der an der Bildung einer Berbindung Antheil nehmenden Affinitäten erläuternd ansehe. Verschiedene Formeln: einmal eine und das anderemal eine wesentlich an= bere Constitution, was die Annahme zusammengesetzter Gubstanzen als Theile einer Verbindung und die typische Beziehung ber letteren betrifft, diesen beilegend, findet man um biese Zeit manchmal schon als gleich zulässige hingestellt; so 3. B. bei Williamson in der S. 781 f. erwähnten Abhandlung. 1855 \*) sprach sich Obling noch einmal bahin aus, daß die Annahme von näheren Bestandtheilen, s. g. Radicalen, in organischen Berbindungen nur in so fern zulässig sei, als sie einen Ausbruck für das chemische Verhalten der letzteren und die Beziehungen berselben untereinander abgebe, nicht aber als ber Ausbruck ber wirklichen Constitution der Verbindungen. Auch Gerhardt erklärte 1855 \*\*) bei Gelegenheit der Frage, ob die Salicyl= fäure als eine eine ober eine zweibasische Säure zu betrachten und Dem entsprechend von bem einfachen ober bem verdoppelten Wasser-Typus abzuleiten sei: man könne bas Eine und bos Andere thun, je nach den Berbindungen, mit welchen man jene Säure vergleichen wolle, und er könne nicht oft genug es wiederholen, daß es vollkommen unnütz sei, über die Gultigkeit s. g. rationeller Formeln zu biscutiren, ba biese immer nur Beziehungen, Analogien ausbrücken und bie besten Formeln biejenigen seien, welche bie meisten Beziehungen, bie meisten Analogien ausbrücken und welche zu neuen Entbeckungen führen.

Was eben noch an Einsicht bezüglich der Constitution der chemischen Verbindungen erreicht zu sein schien (vgl. S. 788 st.), war jetzt wieder in Frage gestellt, und als chimärisch wurde abermals das Streben beurtheilt, zu einer solchen Einsicht zu gelangen. In seinem Traité de chimie organique, welcher so großen Einsluß auf die Vorstellungen vieler Chemiter ausübte, leitete Gerhardt 1856 die Darlegung der allgemeineren Er-

<sup>\*)</sup> Chemical Gazette f. 1855, p. 176.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XLV, p. 106.

gebnisse ber Forschung \*) mit ber Bekampfung bes Vorurtheiles ein, daß man durch chemische Formeln die Molecular-Constitution ber Körper, nämlich wie die Anordnung der Atome in den klein= sten Theilchen ber Körper wirklich sei, ausbrücken könne. rabe so, wie in der Zeit, in welcher die dualistische Betracht= ungsweise burch die Vertreter der Unitar-Theorie bestritten wor= ben war (vgl. S. 713 ff.), wurbe wieberum geltend gemacht, baß bie Formeln nur Beziehungen und Analogien ausbrücken und nur diese Bedeutung haben können, und daß alle Discussionen barüber mussige seien, in welcher Form ein ober bas andere Element, eine ober die andere Atomgruppe in einer gewissen Berbindung enthalten sei. Begreiflich sei ihm noch, wenn man zur Berbeutlichung der Entstehung und bes Berhaltens der s. g. Nitro-Verbindungen davon spreche, daß in sie Stickstoff in ber Form ber Atomgruppe NO. (N=14 u. O=16 für H=1) ein= geführt sei; begreislich auch noch, daß man zur Angabe bes un= gleichen Verhaltens zweier metamerer Verbindungen wie des Methyläthers ber Essigsäure und bes Aethyläthers ber Ameisen= faure sich so ausbrucke, bie eine enthalte Rohlenstoff und Wasser= stoff in der Form von Methyl und von Acetyl, die andere in ber Form von Aethyl und Formyl. Aber mas die Einen zu bem genannten Zwecke in solcher Form hervortreten lassen, konnen Andere in anderer Form zur Verdeutlichung berselben Thatsachen und Beziehungen ausbrücken. Wenn es sich nicht um Meinungsbifferenzen in Betreff von Thatsachen handle, sei ein Streit, welcher ausschließlich auf die Schreibart der Formeln gehe, etwas ganz Unfruchtbares; nur in so fern sei eine Wahl zwischen verschiebenen Schreibarten etwas nicht ganz Gleichgültiges als die eine an mehr Analogien erinnernd, fruchtbarer an neuen Gebanken, conciser und correcter sein könne, als eine andere. Der Mehrzahl der Chemiker entgegen gebrauche er das Wort Radical nur in bem Sinne, daß bamit eine Beziehung ausgebrückt werbe, und nicht in bem, daß barunter ein isolirbarer

<sup>\*)</sup> T. IV, p. 561 ss.

ober isolirt existirender Körper verstanden sei; wo er von einem Radical spreche, bezeichne er damit nicht eine Substanz mit benjenigen Eigenschaften, welche sie im isolirten Zustand haben wurde, sondern nur ein Element ober eine Gruppe von Glementen, welches ober welche bei gegenseitiger Zersetzung einer Verbindung durch eine andere aus einem Körper in einen anberen übergehe. Ausführlich murbe im Auschlusse hieran erörtert\*), daß einer und berselben Verbindung nicht etwa nur Eine sondern mehrere rationelle Formeln beigelegt werden können, die erstere — je nach den Reactionen, um beren Veranschaulich= ung ce sich handelt — sich bald auf einen, bald auf einen an= deren Typus mit gleichem Rechte beziehen lasse und dann in entsprechender Weise bald eine, bald eine andere Atomgruppe wie als Radical in ihr enthalten in die typische Formel zu schreiben sei; ausdrücklich verwahrte sich Gerhardt bagegen \*\*), daß den von ihm benutzten Typen dieselbe Bedeutung zuge= schrieben werbe, wie sie Dumas' Typen haben sollten, benn die letteren seien auf die vorausgesetzte Anordnung ber Atome in den Körpern bezüglich gewesen und die Erkenntniß bieser Anordnung sei nach seiner, Gerhardt's, Ansicht der experimentalen Forschung unzugänglich. Als wirklich feststellbar erschien jetzt nur, in welchen Verhältnissen die Gewichte der Molecule verschiedener Substanzen stehen und nach welchen Verhält= nissen die in diesen Gewichten enthaltenen Mengen von Elementen bei demischen Umsetzungen zwischen verschiebenen Substanzen für jede der letzteren zum Aus- oder Eintreten kommen; etwas abweichend von Dem, was früher (vgl. S. 714) als das unitare System bezeichnet worden war, verstand jest \*\*\*) Gerhardt barunter das Ganze der von ihm angewendeten und wesentlich barauf gegründeten Betrachtungsweisen, bag consequent dieselbe Einheit für die Ermittelung der Moleculargewichte zu Grunde gelegt und dieselbe Einheit der Reaction für die Vergleichung

<sup>\*)</sup> Traité de chim. org., T. IV, p. 576 ss.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, p. 586. \*\*\*) Daselbst, p. 585.

ber chemischen Functionen ber Körper in Anwendung gebracht werbe.

Eine und bieselbe Verbindung erschien also jest — je nach= bem ihre Entstehung und ihr Verhalten unter gewissen Um= ständen oder unter anderen zu verdeutlichen sei - mit verschiedener Abtheilung des in ihr Enthaltenen als bald auf einen, balb auf einen anderen Typus beziehbar. Als Typen waren bis dahin der Wasserstoff= ober Chlorwasserstoff=Typus, der Wasser-Typus und ber Ammoniak-Typus angenommen worben: die zuerst gewählten einfachen Typen und die Vervielfachungen berselben, welche man, um überhaupt die Beziehung ber verschie= benen bekannten Verbindungen auf solche Typen durchführen zu können, annehmen mußte (vgl. S. 764 ff.). Es wurde nun aber auch bargelegt, daß man noch viel mannigfaltigere Muster, wie sich der Aufbau von complicirter zusammengesetzten Verbindungen aus Moleculen einfacher zusammengesetzter Substanzen burch Gin= treten von elementaren Atomen und Atomgruppen an die Stelle von Wasserstoff in diesen Substanzen benken lasse, annehmen könne und behufs solcher Verdeutlichung zweckmäßig annehme. Bu jenen einfachen Typen und ihren Vervielfachungen kamen auch noch die s. g. gemischten Typen.

Eine Borstellung, welche als eine Beziehung einer Berbindsung auf zwei verschiebene, als typische angenommene Substanzen aufzusassen war, hatte bereits 1854 Obling (in seiner S. 765 citirten Abhandlung) ber Formulirung bes unterschwestigsauren Natrons als  $\binom{8O^2}{2Na'}$  O"+8" zu Grunde gelegt; wie gleichzeitig auf Wasser und Schweselwasserstoff,  $\frac{HO}{HHS}$ , zu beziehend ließ sich ba das genannte Salz denken, während das schweselsaure Natron  $\binom{8O^2}{2Na'}$  20" von dem verdoppelten Wasserstoppus  $\frac{HO}{HHO}$  abgeleitet war. Aber hier waren es doch noch selbst dem nämlichen Typus zugehörige Substanzen, von welchen Wolecüle als zur Grundslage für die Ableitung einer complicirteren Verbindung zussammentretend zu benken waren. — Anderer Art waren die ges

mischten Typen, welche Rekulé 1857\*) als zu benutende vor-Es geschah Dies im Anschluß an die Discussion ber Frage, wie man die s. g. gepaarten Verbindungen zu betrachten habe: Verbindungen, deren Unterscheidung unter bieser Bezeichnung S. 620 besprochen worden war und welche man noch während des Aufkommens und der Ausbildung ber neueren Typen=Theorie gewöhnlich als etwas Besonderes bietend aufah, wenn auch nicht lebereinstimmung bezüglich Deffen vorhanden war, welche Merkmale eigentlich den so zu bezeichnenden Körpern zukommen, und die Unsicherheit dadurch sich noch steigerte, daß in der jett zu besprechenden Zeit Gerhardt ben überhaupt unbestimmten und nicht consequent festgehaltenen Begriff gepaarten Verbindungen durch die Ginschiedung des auch ziemlich vagen Begriffes nun so genannter conjugirter Verbindungen noch unbestimmter sein ließ. Auf eine ausführlichere Berichterstattung bezüglich ber die s. g. gepaarten Verbindungen betreffenden Ansichten: wie sie nach einander aufgestellt wurden und wie sie neben einander Geltung beanspruchten, gehe ich hier nicht ein; aber es genügt auch hier die Erinnerung, daß man als gepaarte Verbindungen namentlich noch solche ansprach, welche aus ber Ginwirkung unorganischer Säuren auf organische Substanzen resultirend einen Rest aus ben ersteren Sauren in sich enthalten, und zwar — im Gegensatze zu Dem, was man als Falle von Substitution ausah — einen Rest, welcher in das gemäß der Inpentheorie in der Substanz anzunehmende Radical eintretend darin nicht Waiserstoff nach dem Aequivalentverhältniß ersete. Die aus der Benzoöfäure — typisch geschrieben (C=12 und O=16 für H=1) -- bei Einwirkung von Schwesel= fäure-Auhydrid entstehende Sulfobenzoefäure wurde als zweibasische Säure auf den verdoppelten Wasser-Typus unter Beilegung der Formel  $C^7H^4(SO^2)O \atop H^2 O^2$  bezogen und als in ihr ent= halten wurde ein s. g. gepaartes Radical angenommen, welches

<sup>\*)</sup> Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. CIV, S. 129.

auch in ber von dieser Saure sich ableitenben, auf ben ver= boppelten Chlorwasserstoff=Typus zu beziehenden Chlorverbindung: C7H4(8O2)O {, in der auf den ver= bem Sulfobenzoplcblorib boppelten Ammoniat = Typus zu beziehenden Amid = Berbindung C7H4(SO2)O ( N2 ber genannten Säure, bem Sulfobenzamib enthalten sei; in ähnlicher Weise formulirte man ähnlich ent= stehende Verbindungen, glaubte man dieselben unter Annahme complicirter zusammengesetzter Rabicale von den bis dahin in Anwendung gekommenen Typen ableiten zu können. Retulé . legte 1857 bar, daß solche Verbindungen sich auch unter An= nahme einfacher zusammengesetzter Rabicale von Typen ableiten lassen: von complicirter zusammengefügten Typen, die nicht wie die s. g. vervielfachten mehrere Molecule bes nämlichen Typus fonbern mehrere Molecule von verschiebenem Typus zur Grund= lage haben, welche Molecule sammtlich burch bas Eintreten mehratomiger Radicale zusammengehalten werden; die eben ge= nannten Berbindungen seien z. B. ableitbar:

Die in den typisch geschriebenen Formeln stehenden Radicale betrachtete aber auch Kekule nicht als in den Verbindungen abgeschlossen eristirende Theile der letteren; er sprach vielmehr seine Ausicht dahin aus, die Radicale seien Nichts weiter als die bei bestimmten Zersetzungen von Verbindungen gerade unanzgegriffen bleibenden Reste aus diesen, und in der nämlichen Substanz könne also, je nachdem ein größerer oder ein kleinerer Theil der das Wolecul derselben bildenden Atomgruppe anzgegriffen werde, ein kleineres oder ein größeres Radical auzgenommen werden.

Die Ansicht, daß die Gruppirung der Atome in den Molecülen der Berbindungen erkennbar sei, daß in complicirteren Berbindungen gewisse Theile derselben eine aparte Stellung und Ropp, Entwickelung der Chemie.

Bebeutung haben, bei ber Formulirung ber Verbindungen unter Beziehung derselben auf die in der neuern Typentheorie zuerst angenommenen Typen gewisse elementare Atome als typische (vgl. S. 780), gewisse Atomgruppen als zusammengesetzte Radicale zu unterscheiben seien und jede Verbindung an sich, so lange sie für sich bestehe, auf Ginen bestimmten Typus zu beziehen sei, — diese Unsicht hatte in ber jetzt zu besprechenden Zeit noch Anhänger. Gestützt erschien sie Mehreren bamals auch burch Das, was (von 1854 an) bei Untersuchungen über die Beziehungen gefunden murbe, welche zwischen den Raum= erfüllungen der durch die Moleculargewichte ausgedrückten Mengen verschiedener Verbindungen für den tropsbar-flüssigen Bustand und ber atomistischen Busammensetzung statthaben: daß auf die Größe der Raumerfüllung die Atomgewichtsmenge eines ober des anderen Glementes einen ungleichen Ginfluß ausübe, je nachdem das Element ein typisches Atom abgebe ober innerhalb eines Radicals stehe, und daß gewisse, jene Beziehun= gen betreffenben Regelmäßigkeiten nur bann sich zeigen, wenn man dem nämlichen Inpus zugehörige Verbindungen unter ein= ander vergleiche; immerhin schien hier ein, wenn auch nur beschränft zu benutzender Anhaltspunkt gegeben zu sein, für eine Verbindung im Ruhezustande, d. h. so lange sie nicht der Gin= wirkung umwandelnder Agentien unterliegt, erkennen zu lassen, welchem Inpus sie zuzurechnen, welcher Art ihre Constitution sei. — Aber die Vertretung dieser Ansicht trat zurück bavor, wie geltend gemacht murbe, daß die Aufgabe ber Chemie die Constatirung und Deutung des chemischen Verhaltens ber ver= schiedenen Körper: der Umwandlungen, deren diese sich fähig erweisen, sei. Diese Umwandlungen in einfachster Form zu verdeutlichen, bot die Beziehung der nämlichen Verbindung je nach Umganden — balb auf biesen, balb auf jenen Inpus, das Hinschreiben bald dieses, bald jenes Theiles der ihr Molecul zusammensetzenden elementaren Atome in Form eines Rabicals unläugbare Vortheile. Die Zahl ber Typen, auf welche die Beziehung namentlich etwas zusammengesetzterer Verbindun=

gen möglich war, war durch das Hinzukommen der s. g. gemischten Typen zu den von Gerhardt zunächst benutten einsachen und den vervielsachten vergrößert; noch mehr vergrößert wurde sie dadurch, daß den drei disher angenommenen und von Gershardt noch 1856\*) ausdrücklich als für die Classification der organischen Berbindungen ausreichend beurtheilten einsachen Typen: dem Wasserstoffs oder Chlorwasserstoffs Typus HH o. HCl, dem Wasserstoffs und dem Ammoniaks Typus H'N jest auch noch ein vierter einsacher: der Kohlenwasserstoffs Typus H'Czugefügt wurde.

Von den Repräsentanten der neueren Typentheorie war vor 1857 allgemein der Kohlenstoff in einer organischen Verbindung als in ber Form eines Radicals ober mehrerer Radicale barin enthalten ober boch zu schreibend betrachtet worden: Dem ent= fprechend, daß bei Umwandlungen solcher Verbindungen ber Rohlenstoff in weitaus ben meisten Fällen mit Anberem vereinigt bleibt, er weniger leicht für sich bei solchen Umwandlun= gen zugeht ober austritt und keine Verbindungen bekannt waren, welche in ber Art ben Kohlenstoff als etwas apart Stehenbes in's Auge zu fassen hatten veranlassen konnen, wie es z. B. gewissen Sauerstoff=Verbindungen (vom Typus Wasser) gegen= über entsprechende Schwefel-Verbindungen, gemissen Stickstoff-Berbindungen (vom Typus Ammoniak) gegenüber entsprechende Phosphor=Verbindungen für den Sauerstoff, den Stickstoff thun konnten. In ben organischen Stoffen — so wurde ausbrücklich gelehrt \*\*) - kommen Complexe von Kohlenstoff mit anderen Grundstoffen vor, die, wie die Grundstoffe in den unorganischen so in den organischen Stoffen die Rolle von Radicalen über= Die einfachste Sauerstoff=Verbindung des Kohlenstoffs: bas Rohlenoryd wurde wie ein Radical sich verhaltend ange= sehen, die Rohlensäure murbe als eine Verbindung dieses Ra= bicals, bes Carbonyls mit Sauerstoff, die einfachste Wasserstoff=

<sup>\*)</sup> Traité de chim. org., T. IV, p. 588.

<sup>\*\*)</sup> Limpricht's Grundriß der organischen Chemie (1855), S. 2.

Verbindung des Kohlenstoffs: das Sumpfgas wurde als eine Verbindung von Wasserstoff mit Methyl formulirt. — Eine andere Betrachtungsweise wurde 1857 versucht. Im Anfange dieses Jahres sprach sich Rekulé in einer Mittheilung über die Constitution des Knallquecksilbers\*) dahin aus, diese Verbindung könne unter Beilegung der Formel C2(NO4)Hg2(C2N) (Refulé gebrauchte da die Zeichen C=6, O=8, N=14, Hg = 100 für H = 1) als Glied einer großen Classe von Kör= pern aufgefaßt werben, zu welcher bas Sumpfgas C'H4, das Methulchlorur C'H3Cl, das Chloroform C'HCl' und viele ans dere bekannte Eubstanzen gehören, welche von dem Sumpfgas sich ableiten lassen, indem man an die Stelle von Wasserstoff in dem letzteren Anderes — chemisch Unzerlegbares ober Zusammengesetztes — nach dem Verhältniß ber Aeq.=Gewichte ein= getreten deukt. Dem nämlichen Typus zähle er alle biese Ver= bindungen zu, sagte Rekulé, unter Beifügung, daß er babei das Wort Typus nicht in dem Sinne von Gerhardt's Uni= tätstheorie nehme sondern in dem Sinne, in welchem es zuerst von Dumas gelegentlich ber folgenreichen Untersuchungen Des= selben über die Typen gebraucht worden sei; er wolle dadurch wesentlich die Beziehungen andeuten, in welchen die von ihm so zusammengestellten Körper unter einander stehen: daß der eine unter dem Ginflusse geeigneter Agentien aus dem anderen erzeugt ober in den anderen übergeführt werben kann. Aber als gerabezu ben Gerhardt'ichen Typen an die Seite zu stellend erschien bald dieser Typus: ber einfache Rohlenwasserstoff=Typus; dazu führte, auch noch 1857, die Erkenntniß, baß bas bezüglich seines relativen Gewichtes richtig bestimmte Kohlenstoffatom, C=12 für H=1, als ein vierwerthiges Atom in diesem Typus gerade so 4 Aeg. Wasserstoff ober Anderes zusammenhalten könne, wie das dreiwerthige Stickstoffatom, N=14, in bem Ummoniak-Typus 3 Aleg., wie das zweiwerthige Sauerstoff= atom, O = 16, in dem Wasser-Typus 2 Aeq., wie das einwer-

<sup>\*)</sup> Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. CI, S. 204.

thige Chloratom, Cl = 35,5, in dem Chlorwasserstoff=Typus 1 Aeq. mit ihm Vereinigtes. — Aber für die Darlegung dieser Erkenntniß und Dessen, was mit ihr im nächsten Zussammenhange stand, ift es nothwendig, die Ausbildung der Anssichten über die s. g. Werthigkeit oder Valenz von Atomen und Atomgruppen und über den Zusammenhalt der in einem Moslecul einer Verdindung enthaltenen Theile desselben durch Aussgleichung der ihnen zustehenden Verwandtschaftseinheiten mit in Betracht zu ziehen; und dafür muß ich an das S. 767 bis 786 Besprochene anknüpsen.

Bergegenwärtigen wir uns noch einmal, was als hauptsfächlich Wichtiges in Beziehung auf diese Gegenstände, für weisteres Borschreiten Ausgangspunkte bietend, bald nach 1850 vorsgebracht worden war. Zweckmäßig hebe ich wohl aus jener längeren Besprechung die Hauptpunkte, welche jetzt specieller zu erörternde Fragen betrafen, hier kurz hervor, dabei gleich über Einiges berichtend, was auch noch der bisher durchgegangenen Zeit zugehörig die spätere Lösung dieser Fragen vordereiten half oder doch für die damalige Aussassung derselben erläusternd ist.

Williamson hatte 1851 (vgl. S. 773) gewisse Atom=gruppen als 2 Atomen Wasserstoff äquivalent betrachtet. Franksland hatte 1852 (vgl. S. 775 f.) barauf ausmerksam gemacht, baß gewisse Elemente und namentlich Metalle vorzugsweise nach einigen ganz bestimmten atomistischen Berhältnissen mit Anderssartigem (für welches die Atomgewichte als den Aequivalentsgewichten entsprechend angenommen wurden) Berbindungen einsgehen. Weitergehend hatten dann 1853 (vgl. S. 776) Gershardt und Chiozza für sauerstoffhaltige Atomgruppen und 1854 (vgl. S. 776 ff.) Obling für solche Atomgruppen und sür elementare Atome besprochen, welche Ersehungswerthe densselben, dem Wasserstoff in Typen gegenüber, beizulegen seien; und in den zwei nächstschen Jahren (vgl. S. 781 ff.) wurzben auch organische Radicale, welche keinen Sauerstoff enthalten,

als solche, denen in dieser Beziehung größere Ersetzungswerthe zukommen: die Befähigung, für 3 oder 2 Atome Wasserstoff einzutreten, durch Williamson, Wurt, H. L. Buff hers vorgehoben.

Das Ersetungs= ober Verbinbungsvermögen, welches in solcher Weise einzelnen elementaren ober selbst schon zusammen= gesetzten Atomen zugeschrieben murde, murde wenigstens für die meisten von ihnen nicht als ein constantes angesehen. liche Atomgruppe betrachtete Williamson 1851 (vgl. S. 773) als fähig, in verschiebenen Verbindungen verschieben viele Atome Wasserstoff in Dem, was behufs der typischen Beziehung der einen und ber anderen Verbindung als Grundlage ber Berglei= dung genommen mar, zu vertreten; bas nämliche elementare Atom betrachtete Frankland 1852 (vgl. S. 775 f.) als fähig, balb mit einer, balb mit einer anderen bestimmten Anzahl anders= artiger elementarer ober selbst schon zusammengesetzter Atome Verbindungen zu bilden. Obling war 1854 (vgl. S. 777 ff.) ber Unsicht, auch eine und bieselbe Atomgruppe, und bas nam= liche elementare Atom könne mit verschiebenen Ersetzungs- ober Aequivalentwerthen wirken, wenn auch ben Atomen gewisser Elemente, diese als s. g. typische genommen, ein constanter Wir= kungswerth beigelegt wurde: dem Wasserstoffatom immer berselbe, als Maß für die Wirkungswerthe von Anberem bienende, bem Chloratom immer berselbe, bem bes Wafferstoffatoms gleich. kommende, dem Sauerstoffatom (O=16 für H=1) immer ber= selbe, das Zweifache von bem des Wasserstoff= ober des Chloratoms betragende. Auch Williamson sprach sich bamals (vgl. S. 781) wieberum in bem Sinne aus, bag bas nämliche Atom in verschiedenen Verbindungen Wasserstoff nach verschiedenen Verhält: nissen ersehen könne. So äußerte sich auch 20 urt 1855 (in ber S. 766 erwähnten Abhandlung) bahin: ihm scheine überhaupt jett ber Augenblick gekommen zu sein, die Meinung aufzugeben, baß ben einfachen Körpern in allen ihren Berbindungen bieselbe Form, berselbe Molecularzustand und, geradezu gesagt, basselbe

Aequivalent zukomme. Und Gerhardt lehrte 1856\*), daß, wenn ein Element mehrere, anderen Berbindungen gegenüber wechselsseitiger Zersetzung fähige Oryde bilde, in diesen für das als Radical betrachtete Element das nämliche Zeichen (=Gewicht) verschiedenen Mengen Wasserstoff äquivalent sei oder dasselbe Element verschiedene Aequivalente habe, dann aber jedem von diesen Aequivalenten besondere Eigenschaften entsprechen; solchen Elementen wie Metallen, welche mehrere basische oder mehrere saure Oryde bilden können, auch dem Stickstoff und dem Phosphor seien offendar mehrere Aequivalente zukommend.

Utomgruppen ober Atome, welche man als zu ber Vertretung von mehreren Atomen Wasserstoff ober Aehnlichem befähigt ansah, waren auch, boch nicht burchweg, bereits als bas Band aufgefaßt worden, durch welches sonst getrennt Existirenbes in Busammenhang gebracht sei; und auf gewisse elementare Atome, als von Anderem eine für die ersteren carakteristische Anzahl von Atomen oder Aequivalenten bindend, mar hingewiesen wor= Williamson betrachtete 1851 (vgl. S. 773) solche Atom= gruppen, welche (wie CO 3. B., wenn die Zeichen die neueren Atomgewichte bedeuten) 2 Atomen Wasserstoff äquivalent seien, als befähigt, zwei Molecule einer Substanz (Kalihybrat) burch Ersetzung von je 1 Atom Wasserstoff in jedem zu einer Verbin= dung (kohlensaurem Kali) zusammen zu halten. Nach bem, was Frankland 1852 (vgl. S. 775 f.) über die Tendenz gewisser Elemente ausgesprochen hatte, nach wenigen und bestimmten ato= mistischen Verhältnissen mit anderen Elementen oder Atom= gruppen Verbindungen zu bilben, erschien Gin Atom eines jener Elemente als das eine gewisse Anzahl der damit vereinigten elementaren ober zusammengesetzten Atome Zusammenhaltenbe. Daß Dies in Dem, was Obling 1854 bezüglich ber Constitution vieler Verbindungen barlegte, für solche Verbindungen, welche auf einen vervielfachten Wasser=Typus bezogen wurden, nicht mehr gewahrt war, hatte ich bereits (S. 780) zu erin=

<sup>\*)</sup> Traité de chim. org., T. IV, p. 602.

nern; unter sich burch Nichts zusammengehalten stanben, wie ein Anblick ber S. 777 f. gegebenen Formeln erkennen läßt, einerseits eine gewisse Anzahl typischer Sauerstoffatome mit der doppelten Anzahl s. g. repräsentativer Werthe, andererseits mit ber lets= teren Anzahl solcher Werthe mehrwerthige und einwerthige Atome und Atomgruppen, manchmal auch nur mehrwerthige ober nur Die Vorstellung, nach welchem Verhältniß Er= einwerthige. setzung innerhalb eines vervielfachten Typus stattfinde, war ba entschieden vorwaltend vor ber, wie hier ber Zusammenhalt bes Letteres murbe bamals aber wieber (vgl. Sanzen bewirkt fei. S. 780 f.) von Williamson beachtet; es trat auch, als man bann zu ber Erkenntniß mehrwerthiger Kohlenwasserstoffe ge= langte, namentlich bei Wurt (vgl. S. 784) 1855 sehr bestimmt Auch Wurt hatte vorher bafür, in welcher Beise das Molecul einer Verbindung constituirt zu betrachten sei, wesentlich nur Dem Rechnung getragen, daß gleich viele Atome ober Atomgruppen, ober bann bei Unterscheibung verschiebener Balenzen berselben: daß gleich viele Berwandtschaftseinheiten (wie wir das von ihm als Basicität ober Atomicität Bezeichnete übersetzen bürfen) in bem in einem Typus einerseits (bei bem Wasser=Typus z. B. auf ber Seite bes typischen Sauerstoffs) und andererseits (auf ber Seite bes mit bem typischen Sauerstoff Vereinigten) Stehenben enthalten seien: so 1853 bei ber Discussion bezüglich ber Constitution ber Amibe, von welcher S. 790 die Rebe gewesen war, so noch 1855 bei ber S. 766 ermähnten Darlegung, daß bie Gerharbt'ichen Typen Baffer Ummoniak als Vervielfachungen bes einfachsten, bes und Wasserstoff=Typus aufzufassen seien. Gerharbt hatte für bie neben dem Wasserstoff: ober Chlorwasserstoff-Typus, HH o. HCl, aboptirten Typen: ben Wasser-Typus H2O, ben Ammoniak-Typus H's N nicht hervorgehoben, daß dem von ihm 16 mal so schwer als bas Wasserstoffatom angenommenen Sauerstoffatom an sich die Befähigung zukomme, zwei, bem Stickstoffatom, brei Wasserstoffatome ober eine äquivalente Menge von Anderem zu binden; Dem, mas zu jener Zeit, so wie Obling und wie

Wurt in der eben angegebenen Weise, die Meisten unter den an der Ausbildung der Beziehung ber verschiebenen Verbindungen auf gewisse Typen Betheiligten bei ber Aufstellung typischer Formeln und bei ber Beurtheilung ber Zulässigkeit berselben in's Auge faßten, wurde auch genügt, wenn man das Sauerstoffatom 8mal so schwer als bas Wasserstoffatom und es bann als 1 Atom Wasserstoff ersetzend annahm. Dies that, unter Beibe= haltung ber f. g. älteren Atomgewichte für ben Sauerstoff, ben Rohlenstoff u. a. auch Wurt bamals; in ber 1855 gegebenen Darlegung, auf die soeben noch Bezug zu nehmen mar, und in welcher er auch die Volumverhältnisse der als Typen gewählten Berbindungen und ber in ihnen enthaltenen Glemente für ben gasförmigen Zustand besprach, bezeichnete übrigens auch er, von Obling's Vorschlag (vgl. S. 777) Gebrauch machend, bas mit 2 Vol. Wasserstoff sich zu Wasserstoff vereinigende Sauerstoff= volum, bez.=w. die barin befindliche Menge Cauerstoff mit O" und das mit 3 Vol. Wasserstoff sich zu Ammoniak vereinigende Stickstoffvolum, bez.=w. die darin enthaltene Menge Stickstoff mit N" unter Betonung, daß man das Ammoniak von dem breifach condensirten Wasserstoff H3H3 bei Annahme, daß 3 Aeq. Wasser= stoff burch bas breibasische Rabical Stickstoff N" ersest werben, ableiten könne.

Ein weiteres Borschreiten in der Erkenntniß, wie die Moslecüle von Substanzen durch Ausgleichung der den darin entshaltenen Atomen zustehenden Verwandtschaftseinheiten zusammensgehalten seien, — ein weiteres Vorschreiten in der Richtung, welche nach dem eben noch einmal Dargelegten angedahnt war, beruhte wesentlich auf der Anerkennung richtigerer Bestimmunsgen für die Atomgewichte gewisser Elemente und auf der Unterssuchung, in welchen Beziehungen die Valenz einer Atomgruppe: wie viele Verwandtschaftseinheiten der letzteren zukommen, zu den sie zusammensetzenden elementaren Atomen stehe. Für das Eine und für das Andere waren dis zu 1857 noch nicht die nachher als sestzuhaltende beurtheilten Gesichtspunkte gewonnen ober so, wie man nachher als nothwendig besand, ausgesaßt.

Ich hatte S. 731 f. zuletzt zu besprechen, daß noch in den ersten Jahren nach der Mitte unseres Jahrhunderts die weitaus größere Mehrzahl der Chemiker die von Gerhardt vorgeschla= genen, von Laurent adoptirten Abanderungen in den für gewisse Elemente, namentlich den Kohlenstoff und den Sauerstoff auzunehmenden Atomgewichten nicht anerkannte, im Vergleiche zu den Atomgewichten der Metalle, wie diese Berzelius in Beziehung auf das des Sauerstoffs = 8 bestimmt hatte, das des Rohlenstoffs = 6 annahm, und 1 für Wasserstoff, 35,5 für Chlor, 14 für Stickstoff entweder als geradezu das Atomgewicht des betreffenden Glementes oder doch als die kleinste Menge des= selben ausah, welche in ber Regel in ein kleinstes Theilchen einer es enthaltenden Verbindung eingehe. Ich gebe hier keine Auf= zählung, wie die meisten Chemiker bis 1856 und viele auch noch nachher zur Angabe ber Moleculargewichte und ber Zusammen= setzung von Verbindungen die Formeln unter Benutzung dieser Altonigewichte für die Glemente schrieben, gang wenige sich ber von (Berhardt und Laurent als richtig betrachteten Atom= gewichte bedienten, Einer ober der Andere auch wohl um 1855 die Mitte einhielt: C=12 und O=8 für H=1 setzte. Im Allgemeinen beurtheilte man es als ziemlich gleichgültig, wie in dieser Beziehung die Formeln geschrieben seien, und einen Bortheil sah man darin, O=8 für Cl=35,5 und H=1 anzunehmen, weil dann die chemischen Zeichen für die Elemente zugleich die Alequivalenzverhältnisse zwischen benselben angeben. Wohl hatten Einzelne: so 1854 Rekulé\*) und Williamson\*\*) hervor= gehoben, daß es nicht einerlei sei, ob man die eine ober die an= dere Art der Formulirung in Anwendung bringe, sondern daß mit Zugrundelegung der Gerhardt ichen Atomgewichte geschriebenen Formeln — für Wasser z. B. H2O — etwas Thatsächliches aussagen, mas durch die unter Benutung ber alteren Atomgewichte geschriebenen Formeln — für Wasser H2O2 —

<sup>\*)</sup> In einer Mittheilung über eine neue Reihe schwefelhaltiger organischer Säuren; Ann. d. Chem. u. Pharm., Bb. XC, S. 309.

<sup>\*\*)</sup> In der S. 780 erwähnten Absandlung.

nicht ausgebrückt ist: baß die in einem kleinsten Theilchen Wasser enthaltene Menge Sauerstoff nicht theilweise durch Anderes erssest werden kann. Aber Kekulé selbst bediente sich dann (noch 1857) auch wieder der älteren Atomgewichte zur Angabe, wie die kleinsten Theilchen von Berbindungen zusammengesetzt seien. Selbst Gerhardt war 1856\*) der Ansicht, für die Bergleichung verschiedener Verbindungen komme, ob man die richtig ermittelten Moleculargewichte derselben durch Formeln von einer oder der anderen Schreibart ausdrücke, im Grunde auf Eins heraus, aber die seiner Notation entsprechenden Formeln haben den Bortheil größerer Einsachheit.

Einen entschiedenen Antheil daran, wie so Viele damals bas burch die neuere Typentheorie Gebotene — auch bei Be= rudfichtigung bes Werthes, mit welchem ein gewisses Glement an die Stelle von typischen Atomen zu treten vermöge — unter Beibehaltung ber älteren Atomgewichte für Sauerstoff u. a. annehmen zu können glaubten, hatte die Ansicht, für eine Gruppe gleichartiger Atome sei bieser Werth einfachst bie Summe ber ben einzelnen Atomen zukommenben Werthe; bag für ben Zu= sammenhalt ber Gruppe Seitens ber barin stehenben Atome selbst solche Werthe zu Wirksamkeit gebracht und ausgeglichen werben mussen, murbe zunächst nicht beachtet. Wo z. B. in ben von Obling 1854 (vgl. S. 777 f.) gegebenen typischen For= meln mehrere gleichartige, einfache ober zusammengesetzte Atome figurirten, murben sie als mit ber Summe ber s. g. repräsen= tativen Werthe wirkend betrachtet, die hier den einzelnen Atomen beigelegt murben (am eben angeführten Orte murbe besprochen, baß und wie allerdings biefer Werth als ein für basselbe Atom in verschiedenen Verbindungen wechselnder angenommen wurde). Als Wurt 1855 (in ber S. 766 citirten Abhandlung) den Typus Wasser von dem verdoppelten Wasserstoff=Typus, H2H2, ableitete, bachte er sich in biesen zwei Sauerstoffatome (O=8 für H=1) eingehenb, zusammen so viel Wasserstoff ersetzenb

<sup>\*)</sup> Traité de chim. org., T. IV, p. 583.

als Dies Ein Sauerstoffatom nach Gerhardt's Annahme bes Gewichtes besselben (O=16) thun würde; und als er hier ein Stickstoffatom als H3 in dem verdreifachten Wasserstoff=Typus, H3H3, zur Bildung des Ammoniak-Typus ersetzend annahm, meinte er, es lasse sich biese Gigenschaft bes Stickstoffatoms, als ein dreibasisches Radical (vgl. S. 807) zu wirken, durch die Voraussetzung erklären, daß es selbst aus drei (einbasischen) Atomen in unzertrennbarer Weise zusammengesetzt sei. einfache Typus Wasser erschien bamals Wurt und vielen Anberen als ganz genügend ausdrückbar burch die Formel H21 O2 (wo O=8); banach, was bas Ganze zusammenhalte, wurde hier eben so wenig gefragt wie 1854 bei Obling (vgl. S. 777 f. und 805 f.), wie 1854 und selbst noch 1856 bei Gerhardt, als Dieser (vgl. S. 783 f.) das Glycerin und die Derivate desselben auf den verdoppelten WassersTypus  $\frac{\mathrm{HO}}{\mathrm{HO}}$   $\frac{\mathrm{HO}}{\mathrm{HO}}$  (wo O=8) H<sub>2</sub> O' (wo O=16) in der Art bezog, daß hier die vier typischen Wasserstoffatome durch einwerthige Atomgruppen ersethar seien.

Die Auffassung, daß mehrere gleichartige kleinste Theilden mit der Summe der Wirkungswerthe wirken, welche den einzelnen Theilchen zustehen, mar übrigens auch mit bem für zusammengesetzte Körper Angenommenen ganz in Uebereinstimmung. fleinstes Theilchen ber Zusammensetzung von (C=6, N=14, O=8 für H=1) war als ber einbasischen Cnanfäure für den s. g. wasserfreien Zustand derselben zukommend betrachtet, zwei eben solche kleinste Theilchen als Gines ber zwei= basischen Anallsäure, drei eben solche kleinste Theilchen als Eines der dreibasischen Cyanursäure bildend; mit jedem Atom Cyansaure, so sagte Liebig 1838 in der S. 594 ff. besprochenen Abhandlung, welches als eingehend in das Radical der Knallfäure und der Cnanursäure betrachtet werden kann, wächst bie Sättigungscapacität in gleichem Grabe. — Andererseits mar, wie bei ber Berichterstattung über die bezüglich ber s. g. ge= paarten Berbindungen (vgl. S. 613) aufgestellten Ansichten bargelegt wurde, die Vorstellung auch eine von bedeutenderen Che-

mikern vertretene, daß ein Körper mit beutlich ausgesprochener Wirkungsweise, eine Saure z. B., seinen Wirkungswerth noch nach ber Vereinigung mit Anderem behalten könne und nicht so, wie in vielen anderen Fällen und namentlich bei ber Salzbilbung Aber Fälle lagen auch vor — gerabe be= neutralisirt werbe. züglich der von Gerhardt als gepaarte bezeichneten Verbind= (vgl. S. 620 u. 712) —, wo die in eine Berbinbung eingegangene Menge eines solchen Körpers — ber Salpeterfäure ober ber Schwefelsäure &. B. — nicht mehr ihren ursprüng= lichen Wirkungswerth äußert, selbst bann nicht, wenn ber Gean eine mehr ober weniger vollständige Neutralisation burch bas damit Vereinigte nach ber Natur bes letteren — baß es eine sich gar nicht wie eine Base verhaltenbe organische Gubstanz ober gar selbst eine Säure ist — ausgeschlossen bleibt. Da nahm man wohl an, bag aus jenem Körper ein Rest sub= stituirend, und bann nicht mehr mit ber Wirkungsweise ersteren begabt, in die organische Substanz eingetreten sei nur das nicht so zum Reste Gewordene noch wirke, neben ber bamit vereinigten Substanz, falls bieser auch solche Wirkungs= weise zukomme, ober man half sich mit einer anberen Annahme; es wurde zu weit führen, an einem speciellen Fall, für die aus 2 Aeq. Schwefelsaure und 1 Aeq. Benzoesaure unter Elimination von Wasser entstehende zweibasische Sulfobenzoësäure C14H4S2O8 (als s. g. wasserfreie Säure mit der älteren Bebeutung ber Zeichen geschrieben) z. B. zu erörtern, wie man sie vor ber Zeit, wo die typische Beziehung berselben aufkam (vgl. G. 798), als constituirt betrachten konnte und betrachtete: ob von den zwei Meq. Schwefelfaure Gins einen substituirenben Rest abgebe unb bas andere zusammen mit ber substituirten Benzoesaure bie neue zweibasische Saure bilbe, ober ob man in dieser 2 Aeq. Schwefelsaure mit einem indifferent geworbenen organischen Paarling vereinigt habe, ober ob man sie als aus zwei einbasischen Grup= S2O6 und C14H4O3 zusammengefügt ober wie sonst man fie anzusehen habe. Auf die hier zulett erwähnte Vorstellung nahm Dumas Bezug in einer 1842 gemeinsam mit Piria ver-

öffentlichten Abhandlung \*), welche namentlich die Constitution einiger mehrbasischen organischen Säuren und ber Verbindungen derselben zum Wegenstand hatte; hier wurde die zweibasische Weinsäure C'H2O", wie dieselbe als s. g. wasserfreie in dem getrockneten Brechweinstein anzunehmen mare (vgl. S. 593), aufgefaßt als bestehend aus zwei einbasischen Gruppen: Oralsäure (einbasisch formulirt) C2O3 und s. g. Dralessigsäure C4H2(C2O2)O3: wasserfreie Essigsäure, in welcher 1 At. Wasser= stoff durch das Dralsäureradical ersett wäre, und die dreibasische Citronjaure C12H5O11 als bestehend aus drei einbanichen Gruppen: Dralfaure C2O3, Effigsaure C4H3O3 und Draleffig= säure C4II2(C2O2)O3. Wir haben hier nicht barauf einzugehen, wie solche Deutungen der Constitution der genannten Sauren für das Verhalten der letzteren Erklärungen abgeben sollten; wir haben nur zu constatiren, wie es damals, bei solchem Borbringen ber Lehre von ben f. g. conjugirten Gauren, als etwas fast Selbstverständliches betrachtet wurde, daß in einer Verbind= ung von mehreren einsacher zusammengesetzten, chemisch abnlich wirkenden Substanzen diese noch mit dem Wirkungswerthe, den sie für sich haben, enthalten seien.

Aber immerhin behielten nicht alle die einfacher zusammengesetzten Substanzen: die als einbasisch genommenen Säuren
z. B., von welchen man ausgehen mußte um sich die Bildung
einer berartigen complicirter zusammengesetzten Substanz: einer
gepaarten ober einer mehrbasischen Säure zu benken, in der
letzteren den jeder für sich zustehenden Wirkungswerth: das
Sättigungsvermögen gegenüber Basen. Diesen Wirkungswerth
verlor unter den kleinsten Theilchen der ersteren Substanzen
jedes, das ein substituirendes Radical oder einen ersezenden Resi
in ein anderes kleinstes Theilchen eingehen ließ oder zu einem
indisserenten Paarling wurde oder wie sonst Das, was als
thatsächlich statthabend erkannt war, Deutung fand. Für dieses

ĺ

<sup>\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 3. série, T. V, p. 353; Annal. d. Chem. u. Pharm., Bd. XLIV, S. 66.

thatsächlich Statthabenbe, auch ohne Zuziehung eines theoreti= sirenben Ausbrucks, suchte man etwas Gesetymäßiges zu erkennen: um wie viel die Basicität ober die Sättigungscapacität einer s. g. gepaarten Verbindung kleiner sei als die Summe ber Basicitäten ber Körper, welche jene Verbindung entstehen lassen. Was in solcher Richtung aus Gerharbt's Anschauungen seit 1839 hervorging und 1845 bestimmter angegeben wurde, was Strecker 1848 zu begründen suchte, was sich sonst noch auf die Formulirung bes s. g. Basicitätsgesetzes bezog: gerne murbe ich alle diese Resultate der Uebung in der Betrachtung hier dar= legen, in welchen Verhältnissen bie Wirkungswerthe einfacherer Substanzen und die der aus ihnen sich bilbenden Verbindungen In ber Anführung von Ginzelheiten muß ich mich je= stehen. boch jest möglichst beschränken, wenn sie nicht für die Erläuter= ung ber Ausbilbung einer noch besonders wichtigen Lehre er= forberlich ift, und bas Eingehen auf Einzelheiten mare noth= wendig, während ein directer Zusammenhang jener Resultate mit der Gewinnung der jest ins Auge zu fassenden Erkenntniß nicht statt hatte: wie innerhalb eines Molecules auch einer complicirteren Verbindung der Zusammenhalt der darin befind= lichen Atome zu benken sei, wie man barin zuerst angenommene zusammengesetztere Atomgruppen in einfachere aufzulösen schließlich bis auf die elementaren Atome unter Beilegung ber berichtigten relativen Gewichte an sie zurückzugehen habe.

Als Typen hatte man für die verschiedenen Berbindungen bis zu 1857 gewisse Weisen der Zusammensehung, wie diese sei oder wie sie sich benken lasse, angenommen, welche hervorgehen aus Einem oder mehreren kleinsten Theilchen einsacherer Versbindungen bei Vertretung von darin Enthaltenem durch Anderes: Unzerlegbares oder selbst schon Zusammengesetzes. Typen solscher Art, repräsentirt durch die Wolecüle einsachst zusammens gesetzer Körper und nach diesen benannt, waren die von Gershardt zu allgemeinerer Beachtung gebrachten; Typen solcher Art waren auch Frankland's s. g. Wolecular-Typen (vgl.

©. 775). Vermannigfaltigt worden war die Beziehung von Verbindungen auf die ersteren Typen durch die Benutzung ber vervielfachten Typen und war sie es 1857 durch die Einführung der gemischten Typen und durch die Aufstellung des Kohlen= masserstoff=Typus. Die Zahl der einfacheren Verbindungen, welche so wie die bis dahin als typische in Anwendung genommenen zur Ableitung complicirterer Verbindungen, unter Voraussetzung einer Vertretung in den ersteren enthaltener Atome ober Theile durch Anderes, dienen konnten, mar nicht erschöpft. Einen neuen Gesichtspunkt, von welchem aus sich bis bahin nicht wahrgenommene Beziehungen zwischen verschiedenen Verbindungen ergaben und anders noch als bisher erkennen ließ, wo zwischen den bereits bekannten noch Lücken seien und wie biese sich ausfüllen mögen, eröffnete sich Kolbe, als Dieser zu derselben Zeit, in welcher Rekulé auf die Zuruckführbarkeit gewisser kohlenstoffhaltiger Substanzen auf ben Rohlenwasserstoff= Inpus kam — die Ableitung solcher Substanzen von der Rohlen= säure versuchte.

Dieser Versuch lehnte an Frankland's Darlegung an, daß den Atomen gewisser Elemente die Tendenz zukomme, jid) mit bestimmten Anzahlen von Atomen oder Aequivalenten an= berer, einfacher ober zusammengesetzter Körper ohne Rucksicht auf den chemischen Charakter der letzteren zu vereinigen. ઉદ્ગે wurde S. 774 besprochen, daß Frankland bamit von ber, vorher auch von ihm getheilten Annahme f. g. gepaarter Radicale abging, wie bieselbe namentlich burch Rolbe Vertretung und Ausbildung gefunden hatte. Gegen die von Frankland 1852 gebrachte Vorstellungsweise sprach sich auch Kolbe 1854 in dem Beginne der Veröffentlichung seines Lehrbuches ber organischen Chemie aus, wenn gleich er ba nicht bezweifelte, baß in dem von Frankland Hervorgehobenen eine Gesetymäßigkeit obwalte; aber einige Sahre später konnte er sich mit jener, wie er selbst sagte zuerst nicht ganz richtig aufgefaßten Vorstellungs= reise in gewissem Sinne einverstanden erklären. In einer, frühe Sahr 1857 veröffentlichten Abhandlung über die rationelle

Zusammensehung ber fetten und aromatischen Säuren, Albehybe, Acetone u. s. w., und ihre Beziehungen zur Kohlensäure\*) legte Rolbe als seine und Frankland's Ansicht bar, baß in ben Oryben (und entsprechend in anderen einfacheren Verbind= ungen) ber Metalle einzelne, mitunter auch alle Sauerstoffatome burch eben so viele Atome eines positiven Elementes (Wasserstoff) ober Radicals (Methyl z. B.), vielleicht auch burch sauerstoff= haltige Säurerabicale ersett werben können, und daß in Folge solcher Substitution neue conjugirte Berbindungen entstehen, welche Orybe selbstständiger conjugirter Radicale (metallhaltiger wie des Kakodyls z. B.) ober, wenn aller Sauerstoff substituirt sei, bald die Radicale selbst, bald Hybrure, Methylure u. s. w. von solchen seien. Stets nehmen bie positiven Eigenschaften eines Elementes, welches sich mit einem positiven Element ober Radical in dieser Art verbinde, erheblich zu, und ebenso nehme die Sättigungscapacität ber mehrere Sauerstoffatome enthaltenden Ornbe, wenn sie Basen seien ben Säuren und wenn sie Säuren seien ben Basen gegenüber, ab; die breibasische Arsensaure 3HO, AsOs (als Hydrat mit ben s. g. älteren Atonigewichts= zeichen geschrieben) werbe burch Austausch von zwei Sauerstoff= atomen gegen zwei Atome Methyl zu ber einbasischen Rakobyl= faure HO, (C2H3)2A8O3, und in ahnlicher Weise werbe bie brei= basische Phosphorsäure 3HO, POB bei bem Eintreten von 1 bez.=w. 2 At. Wasserstoff an die Stelle von eben so vielen Sauer= stoffatomen zu ber zweibasischen phosphorigen Saure 2HO, HPO4 bez.=w. der einbasischen unterphosphorigen Saure HO, H2PO3. Solche Betrachtungen leiteten, wie Rolbe ba weiter entwickelte, auf den Gebanken, daß in ähnlicher Weise auch in der Kohlen= faure einzelne Sauerstoffatome burch Wasserstoff und Alkohol= radicale möchten substituirt werden können \*\*). Von der Rohlen=

<sup>\*)</sup> Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. CI, S. 257.

<sup>\*\*)</sup> Kolbe hatte biesem Gebanken schon vorher, in dem im Anfange des Jahres 1856 veröffentlichten Artikel "Radicale" des Handwörterbuchs der Chemie (Bb. VI, S. 807) Ausdruck gegeben, wo er die Essigsaure als Methylkohlensäure HO, (C'H')C',O' hinstellte, sie als in einer ganz Lord, Entwicklung der Chemie.

säure, als zweibasische Säure für den hypothetischen Hydrat= zustand 2HO, C2O4 formulirt, wurden nun als durch den Gin= tritt von 1 At. eines Kohlenwasserstoffs (Methyl, Phenyl o. a.) an die Stelle von 1 At. Sauerstoff in der masserfreien Saure entstehend die einbasischen s. g. fetten und aromatischen Säuren (Essigsäure, Benzoësäure u. a.), als durch den Eintritt 1 At. eines Kohlenwasserstoffs und 1 At. Wasserstoff von 2 At. Kohlenwasserstoff an die Stelle von 2 At. Sauerstoff in der wasserfreien Säure entstehend die entsprechenden Albehnde bez.=w. Acetone abgeleitet. Ein Grundgebanke ber früheren Auschauung Rolbe's bezüglich der Constitution dahin gehöriger Verbindungen (vgl. S. 711) war jetzt noch gewahrt: daß in jenen Cäuren ein Rohlenwasserstoff, daß in ber Essigsäure 3. B. Methyl als ein näherer Bestandtheil stehe, aber in anderer Weise als früher wurde jetzt augenommen, wie dieser nähere Bestand= theil in der Säure enthalten sei. — Wie Kolbe später\*) biese Ansichten — sie so erweiternd, daß er die organischen Körper durchweg als Abkömmlinge unorganischer Verbindungen und als aus biesen, zum Theil birect, burch einfache Substitutionsprocesse entstanden betrachtete, und an die von Liebig bereits 1846 ge= gebenen Vorstellungen über die mögliche Bildung verschiedener organischer Substanzen aus Kohlensäure durch Vertretung in ihr (der durch CO+ ober ein Multiplum davon ausgebrückten Menge) enthaltenen Sauerstoffs durch Wasserstoff erinnernd noch mehr ausbildete, nun \*\*) auch die (in der so eben bespro-

ähnlichen Beziehung zu der Kohlensäure stehend betrachtend wie das Wethylzinnoryd (C<sup>2</sup>H<sup>3</sup>) SnO zum Zinnoryd SnO<sup>2</sup>, und auch auf die Ableitbarkeit des Acetons von der Kohlensäure durch die Borstellung, in ersterem seien 2 At. Sauerstoff der letzteren durch Methyl ersett, hinwies. Aehnliche Ansichten wurden dann (Ann. d. Chem. u. Pharm., Bd. C, S. 105) auch als von Piria bereits erfaßt bekannt.

<sup>\*)</sup> In der 1860 (Ann. d. Chem. u. Pharm., Bd. CXIII, S. 293) veröffentlichten Abhandlung über den natürlichen Zusammenhang der organischen mit den unorganischen Verbindungen.

<sup>\*\*)</sup> wie schon 1857 in der damals erschienenen 6. und 7. Lieferung (S. 567 ff.) des I. Bandes seines Lehrbuchs der organischen Chemie.

denen Abhanblung schon angekündigte) Ableitung der einatomigen Alkohole von der Rohlensäure unter Hervorhebung der Mögslichkeit später nachgewiesener Wetamerien und die der zugehörigen Kohlenwasserstoffe (des Sumpfgases und seiner Homologen z. B.) von derselben Stammverbindung zeigte, mehrbasische Säuren unter Annahme mehrwerthiger Radicale in ihnen aus Vervielsfachungen der Kohlensäure, gewisse organische Substanzen in ähnlicher Weise, wie hier eine Anzahl bestimmter bezeichneter von der Kohlensäure, von dem Kohlenoryd ableitete, und wie er nach den verschiedensten Richtungen auf entsprechende Grundslagen hin der Beziehung organischer Substanzen auf unorganische ober diesen letzteren zugezählte Ausdehnung gab und was aus diesen Vergleichungen und Betrachtungen hervorging, — hierauf irgend näher einzugehen würde die Grenze der Zeit überschreiten lassen, über welche zu berichten ich mich hier beschränken muß.

Wie in ben Typen, welche von Gerhardt zuerst als aus= reichend betrachtet worden waren und die bann Bervielfachung im eigentlichsten Sinne bes Wortes gefunden hatten (vgl. S. 761 ff.), bem Wasserstoff, bem Chlor, bem Sauerstoff ober bem Stickstoff, wie in Frankland's Molecular=Typen (vgl. S. 775) wissen Elementen und namentlich Metallen damit nach bestimm= tem atomistischem Verhältniß Vereinigtes gegenübergestellt worben mar: so mar in ber Zeit, beren Betrachtung wir uns jest wie= ber zuzuwenden haben — in dem Anfange des Jahres 1857 auch dem Rohlenstoff bamit nach bestimmtem atomistischem Verhältniß Bereinigtes gegenübergestellt. Es war Dieses geschehen in Retule's Zusammenfassung bes Sumpfgases C2H4 (C=6 für H=1) mit mehreren anderen, von der ersteren burch Gintreten von Anderem an bie Stelle von Bafferftoff nach bem Verhältniffe ber Alequivalent= gewichte ableitbaren Verbinbungen zu Ginem Typus (vgl. S. 802); es war geschehen in Rolbe's Ableitung verschiedenartigster Ver= bindungen von der Kohlensäure C2O4 (C=6 und O=8 für H=1) unter Annahme, daß in dieser mehr ober weniger bes barin enthaltenen Sauerstoffs durch Anderes im Verhältniß ber

Alequivalentgewichte ersetzt sein könne (vgl. S. 815 f.). Mit C2=12 Gew.=Ih. Kohlenstoff waren nach jeder dieser beiden Betrachtungsweisen 4 Aequivalente von Anderem verbunden zu einer für sich bestehenden ober — in Kolbe's Auffassung zu einer je nach ber Zahl und Art ber an die Stelle von Sauerstoff in die Kohlensäure eingetretenen Atome ober Atomgruppen noch ber Vereinigung mit Anderem (Wasser oder Base) fähigen einfacheren Verbindung. Daß hier mit C2=12 Gew.= Ih. Rohlenstoff 4 Alequivalente von Anderem zu= sammengefügt seien ober boch als damit zusammengefügt gedacht werden können, wurde wie etwas Thatsächliches hingestellt, nicht als etwas der Ratur des Kohlenstoffs nach Nothwendiges. Jene relative Menge Kohlenstoff, auf welche die Anzahl zugetretener Alequivalente von Anderem bezogen wurde, war von den beiden genannten Chemikern damals als zwei Rohlenstoffatomen ent= sprechend genommen.

Nach welchem atomistischem ober Aequivalent=Verhältniß Verbindungen einzugehen bas einzelne Kohlenstoffatom Tenbenz habe, war da noch nicht berührt. Für einige andere elementare Atome waren in Beziehung hierauf Ansichten ausgesprochen. Daß dem Wasserstoffatom immer derselbe, zur Messung der, an= deren Atomen zukommenden Ersetzungswerthe dienende Verbin= dungswerth, daß dem Chloratom ein eben so großer, dem Sauer= stoffatom ein doppelt so großer beigelegt murde (als ein zwei= basisches bezeichnete dieses Rekulé 1854 in der S. 808 er= wähnten Abhandlung), wurde bereits öfters, zulett S. 804 erinnert. Aber einmal mehr hatte ich ba hervorzuheben, daß die Idee, dem nämlichen elementaren Atom könne in verschiedenen Verbindungen ein wechselnber Verbindungs- ober Ersetzungswerth zukommen, bamals das llebergewicht hatte über die Vorstellung, ein und demselben elementaren Atom eigne ein constanter berartiger Werth. Dem entsprach auch, wie zu dem bereits Angeführten noch verschiedene Annahmen bezüglich des Werthes eines remissen elementaren Atomes bei demselben Chemiker, bei ver= iedenen Chemikern kamen. Für das Phosphoratom z. B. hatte

Frankland 1852 (in ber S. 774 citirten Abhandlung) hervorgehoben, daß es mit 3 und mit 5 Aeq. von Anderem Verbin= bungen eingehe; von Dbling (in ben Betrachtungen, auf welche namentlich S. 765 f. u. 777 f. Bezug zu nehmen mar) murbe es 1854 nur als 3 Atome Wasserstoff in einem Typus ersetzend (ober zu ben Substanzen gehörend, die, wie sich Obling ba auch ausbrückte, breibasische Tenbenz haben) angeführt; von Gerhardt 1856, welcher die Atome und Atomgruppen je nach ihrem Ersetzungswerth als ein=, zwei= u. s. w. atomige Rabicale bezeichnete \*), wurde es in gewissen Verbindungen als ein ein= atomiges, in anderen als ein breiatomiges Radical hingestellt und war es auch, um ber Analogie gewisser Phosphor- mit Arsen= und Stickstoffverbindungen willen, in noch anderen als fünfatomiges Rabical anzusprechen \*\*). Den Stickstoff, bessen Atom als 3 Atome ober Aeq. Wasserstoff ober Vertreter besselben mit sich vereinigend bei ber Erkenntniß bes Ammoniak-Typus in's Auge gefaßt worden war, hatte Frankland 1852 unter den Glementen genannt, beren Affinitaten am Besten Genüge geleistet werbe, wenn 1 Atom berselben sich mit 3 ober 5 Aeq. von Anderem verbinde; daß bas Stickstoffatom ein drei= basisches Radical sei, hatte bann wieder, 1855 (vgl. S. 807) Burt betont; 1856 betrachtete Gerhardt \*\*\*) bieses Atom balb als brei=, balb als fünfatomig in Verbinbungen enthalten. Es ist unnöthig, noch weitere Beispiele beizubringen, ober bie bereits früher und hier gegebenen burch Hinweis auf die Ansichten noch anderer Chemiker zu vervollständigen, um zu verdeutlichen, wie sich ber Glaube an den Wechsel ber Valenz des nämlichen ele= mentaren Atomes noch erhielt, wenn auch für einzelne Glemente bei Allen, für eines ober bas andere unter ben übrigen bei biesem ober jenem Chemiker nur von Einer Valenz des betreffenden Atomes die Rebe war.

<sup>\*)</sup> Traité de chim. org., T. IV, p. 582 u. 600.

<sup>\*\*)</sup> Daselbst, p. 606 und 607 s., 620 ss., 789.

<sup>\*\*\*)</sup> Daselbst, p. 595 u. 602.

Damit stand auch in Uebereinstimmung — und um Dessen willen bin ich auf biesen Gegenstand hier noch einmal zurück= gekommen —, daß auch für die nämliche Atomgruppe ein Wechsel ihrer Valenz als etwas Mögliches, in einzelnen Fällen als etwas bestimmt Statthabendes anerkannt murbe. Einige solcher Atom= gruppen — die in dem Weingeist und seinen Homologen, die in ben einbasischen und in mehreren zweibasischen Gäuren anzunehmenden Radicale, die Ammonium= und die Nitrogruppe u. a. — wurden zwar immer als mit berselben Balenz wirkend, bieselbe Anzahl von Wasserstoffatomen in ben Typen ersetzenb angenom= Aber Das war nicht burchweg ber Fall, und auch nicht auf solche Voraussehungen eines Wechsels ber Valenz bernam= lichen Atomgruppe beschränkt, wie die, auf welche ich zulest S. 804 hinzuweisen hatte; weiteren und noch zwingenberen Grund gaben andere Verbindungen als biejenigen, um beren Ableitung von Typen es sich ba hanbelte, ab. Gin Rabical Allyl C'H's wurde in den nach ihm benannten Verbindungen nach der besseren Erkenntniß berselben (vgl. S. 691) angenommen, welches wie jene Alkoholradicale als einwerthig zu betrachten war; und dieselbe Atomgruppe war es, die Wurt bei ber Deutung ber Constitution des Glycerins und ber Derivate dieser Substanz (vgL S. 784) als eine breiwerthige hinstellte.

Man sollte kaum glauben, daß man bei dem Borherrschen solcher Ansichten bezüglich der Valenz von elementaren Atomen und von Atomgruppen doch versuchte, zu erklären, wie die Baslenz der letzteren durch die der in ihnen enthaltenen elementaren Atome bedingt sei. Es wurde jedoch Dies verhältnißmäßig frühe versucht, wenn auch zunächst in Beschränkung auf einzelne Fälle und geraume Zeit hindurch noch nicht mit dem Ersolg, welchen jetzt erzielt zu haben man mit Recht hoch anschlägt. Das ging nicht rasch; wir dürsen nicht vergessen, daß jetzt in dieser Beziehung uns Geläusiges noch 1859 Unverständliches war, wie denn z. B. Kekule damals bei dem Beginn der Berössentlischung seines Lehrbuchs der organischen Chemie (Bb. I, E. 171) gerade das eben Angesührte: daß dieselbe Atomgruppe in dem

Allylalkohol einbasisch und in dem Glycerin dreibasisch enthalten sei, als Etwas hervorhob, von Dem eine bestimmte Rechenschaft zu geben man nicht im Stande sei.

Schon in Frankland's Beziehung verschiedener Verbin= bungen und namentlich ber von metallhaltigen Radicalen auf s. g. Molecular=Typen (1852; vgl. S. 774 f.) war Etwas bar= über enthalten, mit wie vielen Aequivalenten von Andersartigem sich höchstens ein Atom eines solchen Rabicals vereinigen könne: mit so vielen Aeq. Sauerstoff z. B., daß eine der höchsten Ory= bationsstufe des betreffenden Metalles als Molecular=Typus entsprechende Verbindung entstehe. — In der bann vorzugs= weise zur Geltung gekommenen, gewöhnlich nach Gerharbt benannten Typenlehre trat zunächst die Betrachtung, wie der Er= setzungswerth einer Atomgruppe burch die in ihr enthaltenen elementaren Atome bedingt sei, zurück; ber Ersetzungswerth von Atomgruppen wurde einfach so angenommen, wie es für die Bezie= hung ber sic enthaltenden Substanzen auf Typen als nöthig erschien. Wo, wie z. B. von H. L. Buff 1856 (in ber S. 785 unten erwähnten Abhanblung), auch für complicirter zusammengesette Substanzen bie Zurückführung ber in ihnen enthaltenen Atomgruppen auf einfachst zusammengesetzte und auf elementare Atome, die Ablei= tung vieler Verbindungen aus einfachsten Kohlenwasserstoffen: CH (C=12 für H=1), CH2, CH3, CH4 burch bie Vorstellung ans gestrebt murbe, barin konne Vertretung von Wasserstoff burch CH3, in bem so Entstehenben wieder solche Vertretung, bann auch Ersetzung von je 2 At. Wasserstoff burch 1 At. Sauerstoff (O = 16) u. s. w. stattfinden, — da geschah Dies, wenn auch die so con= struirten Formeln ben Gebanken, daß alles in bem Molecul einer berartigen Substanz Enthaltene burch Verkettung zusammengehalten sei, nicht verkennen lassen, boch ohne Weiterförberung bes über ben Ersetzungs= ober Verbindungswerth von elemen= taren Atomen bereits Ausgesprochenen und namentlich ohne Er= fassung, daß auch bem Kohlenstoffatom ein berartiger Werth in charakteristischer Weise zukomme (C=12 wurde als mit 1, 2, 3 o. 4 At. Wasserstoff sich verbinbend gebacht). Daß Viele eine

Gruppe gleichartiger elementarer Atome als mit ber Summe ber Wirkungswerthe ber letteren ausgestattet betrachteten, murbe vorhin (S. 809 f.) erörtert, und bafür, wie man eine Atomgruppe als möglicherweise mit ber Summe ber Wirkungswerthe in ihr ent= haltener, selbst schon zusammengesetzter Theile wirkend ansah, mag Wurt' Aeußerung, auf was vielleicht die Trivalenz ber in bem Glycerin stehenden Gruppe C'H' (C=6 für H=1) be= ruhe (1855; vgl. S. 784), als Beispiel angeführt werben. — Einen Ansatz bazu, ben Werth einer Atomgruppe als burch bas Vorhandensein oder bas Fehlen gewisser elementarer Atome in ihr beeinflußt zu beurtheilen, machte bamals, 1855, gerabe bei ber Hinstellung bieser Atomgruppe CoHs als einer breiwerthigen, ba das Radical Propyl C6H7 in dem Propylalkohol 1 Aeq. Wasserstoff bes Wasser-Typus ersete, so begreife sich, baß bie Atomgruppe C6H7-H2=C6H5 3Aeq. Wasserstoff er= In Berfolgung eines bamit übereinstimmenben seten konne. Gebankenganges kam Gerharbt 1856 \*) bei ber Erörterung, daß man in bem nämlichen Körper bei Formulirung besselben nach verschiedenen Typen verschiedene Rabicale annehmen konne (vgl. S. 796) unter Beilegung verschiebener (auf Basserstoff in ben Typen bezogener) Ersetzungswerthe an die letteren, zu ber Regel: jedes einem Radical zugefügte Aequivalent Bafferstoff lasse ben Werth bes neuen um eben so viel kleiner sein, und jebes von einem Rabical weggenommene ben Werth bes übrigs bleibenden um ebenso viel größer. Jest wurde auch von Gerhardt sonst noch in Betracht gezogen, daß ber Ersetzungswerth gewisser Gruppen verschiebenartiger Atome gleich sei ber Diffe= renz zwischen ben Ersetzungswerthen eines Atomes Giner Art einerseits und der damit zusammenstehenden Atome andererseits: N=14 als mit 5 unb 0=16 als mit 2 At. H=1 aquivalent angenommen ergebe sich NO als mit 5-2=3H, NO als mit 5-4=1 H äquivalent. Für s. g. conjugirte, b. i. als aus selbst schon als Radicale (Wasserstoff in Typen ersetzend)

<sup>\*)</sup> Traité de chim. org., T. IV, p. 601 ss.

functionirenden Atomen ober Atomgruppen gebildet anzusehende Radicale gelte, wenn sie als durch Zusammentreten solcher ein= facherer Radicale entstanden gedacht werden, die aus der ersteren Regel unmittelbar folgende, daß der Ersetzungswerth eines folden conjugirten Radicals gleich sei ber Differenz ber Ersetzungs= werthe bieser seiner Theile: ber des Kakobyls As (CH3)2, wo As = 75 mit 3 H und CII3 = 15 mit 1 H äquivalent sei, =3-2=1, ber des Arsenäthyliums  $As(C^2H^5)^4$ , wo As=75mit 5 und  $C^2H^5 = 29$  mit 1 H äquivalent sei, = 5-4=1, ber bes s. g. Acetyls C'HO, wenn man in biesem CO = 28 mit 2 und CH3 = 15 mit 1 H äquivalent annehme, = 2-1 = 1, u. s. w.; wenn man sich aber ein s. g. conjugirtes Radical als burch Substitution eines einfacheren an die Stelle eines Theiles eines anderen entstanden bente, so sei ber Ersetzungswerth bes conjugirten gleich ber Differenz zwischen ber Summe ber Aequivalente Basserstoff, welchen die beiben einfacheren Radicale entsprechen, und ber Anzahl Aequivalente Wasserstoff, welcher bas Substi= tuirte entspreche: so entstehe aus bem, mit 1H äquivalenten Ammonium NH4 durch Substitution von 4 C2H5 an die Stelle von 4H Teträthylammonium N(C2H b)4, dessen Ersetzungswerth =5-4=1 sei, ober aus bem mit 1H äquivalenten Benzonl C'H'O burch Substitution ber mit 2H äquivalenten Atomgruppe 80° an die Stelle von 1H das Sulfobenzonl C'H4(80°)O, bessen Ersetzungswerth = 3-1 = 2 sei, u. s. w.

So weit war man 1856 mit Versuchen, zwischen ben Ersetungs= bez.=w. Verbindungswerthen von Atomgruppen und den Werthen der sie zusammensetzenden Theile Beziehungen zu sinden, gekom= men. Welchen Einfluß das Zu= oder Wegtreten von Wasser= stoff, von Sauerstoff in eine Gruppe oder aus einer solchen, zu einem elementaren Atom oder von ihm weg ausübt, war sogar für einzelne Fälle oder in etwas allgemeinerer Weise in Betracht gezogen, aber unter diesen elementaren Atomen war das des Kohlenstoffes noch nicht gewesen. Ich hatte S. 801 zu erinnern, daß dieser stets als einen Theil einer Atomgruppe in organischen Berbindungen abgebend angesehen worden war, und solche Atom= gruppen hatte man mit Rücksicht auf ihren Ersetzungs= ober Verbindungswerth noch nicht bis zu den sie zusammensetzenden elementaren Atomen aufgelöst.

Dies geschah durch Kekulé bei ber weiteren Verfolgung der Ausichten, die er in der, bezüglich der Aufstellung der j. g. gemischten Typen bereits S. 798 erwähnten Abhandlung darlegte. Hier (1857) sprach er sich über die Idee der Enpen da= hin aus, daß sie als einfachste die Zahl der mit Ginem elementaren Atom (ober dem Atom eines Radicals, wenn man bei zu= sammengesetzteren Körpern die Betrachtung nicht bis auf die (klemente selbst zurückführen wolle) verbundenen Atome angeben, welche Zahl von der Basicität ober Verwandtschaftsgröße der Bestandtheile abhängig sei. Die Elemente seien einbasisch oder einatomig wie z. B. H, Cl, Br, K, zweibasisch ober zweiatomig wie z. B. O(=16), S(=32 für H=1), dreibasisch oder dreis atomig wie z. B. N, P, As; daß das Kohlenstoffatom (C=12) vierbasisch oder vieratomig, d. h. 4 At. Häquivalent sei, lasse sich — darauf, und daß die einfachsten Verbindungen des Kohlen= stoffs mit einem einatomigen Glement gemäß ber Formel CX+ zusammengesetzt seien, wurde hier zunächst nur anmerkungsweise aufmerksam gemacht — leicht zeigen und er werbe später ausführlicher darauf eingehen. Auf die drei ersten Classen von Atomen zunächst noch die Betrachtung beschränkend, erörterte Refulé, daß sich daraus, wievielatomig sie seien, die drei Haupttopen IIII, OII2 und NH3 und entsprechend zusammengesetzte Neben= typen ergeben, dann durch Bereinigung mehrerer, gleichartiger ober verschiedener Molecüle die multiplen und die gemischten Inpen, aber eine Vereinigung von mehreren Moleculen der Typen könne nur dann stattfinden, wenn durch das Eintreten eines mehratomigen Radicals an die Stelle von 2 oder 3 Atomen Wasserstoff eine Ursache bes Zusammenhaltes gegeben sei. Daran, was er als Madical auffasse (vgl. S. 799), anknupfend, entwickelte Refulé weiter, daß die Natur und besonders die Ba= rität der bei bestimmten Reactionen unzersetzt bleibenden Reste dicale) von Verbindungen wesentlich bedingt sei durch die

Anzahl ber in ber angewandten Verbindung neben bem Nadical enthaltenen, in demischen Eigenschaften stark differirenden Atome: daß eine Substanz z. B. bei bem Gehalt an Einem solchen ein= atomigen Atom als Verbindung eines einatomigen, bei dem Ge= halt an zwei berartigen Atomen als Verbindung eines zweiatomigen Radicals erscheinen werbe; hier wurde hervorgehoben, daß die einfachste Wasserstoffverbindung des vieratomigen Rohlen= stoffatoms, bas Sumpfgas CH4 sich weber wie ein Rabical noch wie die Verbindung eines Radicals verhalte und die Hinstellung bieser Substanz als Methylwasserstoff nur eine schematische sei, bie Substanz CH3Cl sich bei geeigneten Reactionen wie die Chlorverbindung eines einatomigen Radicals CH3, die Substanz CHCla wie die Chlorverbindung eines breiatomigen Rabicals verhalte. Für die hier wie Radicale functionirenden Reste war eine Ableitung ihrer s. g. Atomigkeit von ber ber barin ent= haltenen Glemente auf Grund Dessen, daß das Rohlenstoffatom vieratomig sei, gegeben; für solche Reste, in welchen mehrere Rohlenstoffatome stehen, wurde aber bamals biese Ableitung noch nicht unter Annahme ber Bindung bieser Kohlenstoffatome unter einander durch wechselseitige Ausgleichung von Verwandt= schaftseinheiten burchgeführt, sondern nur — so wie Dies schon vorher geschehen war (vgl. S. 822) — erläutert, daß durch Verlust von 1 H aus einem einatomigen Rabical ein zweiatomiges, burch Verlust von 2 H ein breiatomiges entstehe.

In der weiteren Verfolgung der hier dargelegten Ansichten kam nun Kekulé zu der Gestaltung derselben, welche er — zu der vorher schon ausgesprochenen Anerkennung, wie viel von den da entwickelten Vorstellungen nur eine Ausbildung der von Williamson mitgetheilten, von Obling mehr noch ausgesführten, von Gerhardt theilweise adoptirten Ideen sei, jetzt noch einmal die Bemerkung fügend, daß er für einen großen Theil der von ihm zu vertretenden Auffassungen mindestens die Grundgebanken als von den genannten Chemikern und auch von Wurtz getheilt ausehe — 1858 in seiner Abhandlung über die Constitution und die Metamorphosen der chemischen Verbindunge

und über die chemische Natur bes Kohlenstoffs \*) zur Kenntniß ber Fachgenossen brachte. Ich gehe nicht mehr barauf ein, barüber zu berichten, wie er hier bie demischen Metamorphosen, bie Verbindung und Zersetzung im Allgemeinen, wie er mit Rücksicht auf die Entstehung s. g. gepaarter Verbindungen die Einwirkung ber Schwefelsäure auf organische Substanzen betrachtete; diese Betrachtungen gehören bereits zu Demjenigen, was die Chemie der Gegenwart ausmachend ober noch der Dis= cussion unterworfen nicht mehr Gegenstand bes vorliegenden historischen Versuches sein soll. Auch aus bem bezüglich ber Rabi= cale, ber Typen und ber rationellen Formeln ba Vorgebrachten hebe ich nur wenig hervor: wie Rekulé da noch babei beharrte, baß ben f. g. rationellen Formeln, soweit sie auf ber Erkenntniß ber chemischen Metamorphosen ber Körper beruhen, nicht bie Bebeutung von Constitutionsformeln, sondern nur die von Umsetzungsformeln zukomme, und bie Absonderung verschieden großer Atomgruppen als s. g. Rabicale bei bem Schreiben solcher For= meln, je nach ber für eine und bieselbe Substanz auszubrucken= ben Reaction, und bie Beziehung berfelben Substang auf verschiebene Typen etwas Dem Entsprechenbes sei; wie er als rationelle Formel jede anerkannte, welche gewisse Metamorphosen einer Verbindung ausbrücke, unter ben verschiebenen rationellen Formeln diejenige als die rationellste, welche die größte Anzahl von Metamorphosen gleichzeitig ausbrucke, babei aber betonte, daß im Allgemeinen immer die am Weitesten auflosende Formel bie Natur eines Körpers am Bollstänbigsten ausbrücken werbe. Diese Auflösung in ben Formeln führte Retule jest weiter burch, zurückgehend bis auf bie elementaren Atome, in bem bie Constitution ber Radicale und die Natur bes Rohlenstoffs behandelnden Abschnitte seiner Abhandlung. Hier murbe bie Berknüpfung ber zu einem f. g. zusammengesetzten Rabical vereinigten elementaren Atome, und wie viele Bermanbtschaftsein= heiten für die Aulagerung von Anderem noch wirksam sein können,

<sup>\*)</sup> Annal. b. Them. u. Pharm., Bb. CVI, S. 129.

nach ber Art und ber Anzahl bieser Atome in Betracht gezogen; hier wurde — unter näherer Begründung, daß das Kohlenstoff= atom vieratomig sei und daß man bei Substanzen, welche (in einem s. g. Rabical) mehrere Rohlenstoffatome enthalten, eine Bindung ber letteren unter einander und von Anderem an unter Ausgleichung ber ben verschiedenen Atomen zu= diese stehenden Verwandtschaftseinheiten anzunehmen habe, — nament= lich für Vereinigungen von 2 und mehr Kohlenstoffatomen erörtert, wie viele Atome eines einatomigen Elementes sie, selbst noch unter einander zusammengehalten, mit sich vereinigen können; hier murbe für die s. g. einfachen Typen: ben Wasser= und den Ammoniak=Typus nochmals gezeigt, wie das Sauerstoff= atom mit seinen 2, das Stickstoffatom mit seinen 3 Berwandt= schaftseinheiten andere elementare Atome und aus solchen be= stehende Gruppen zusammenhalte und auf diese Art kohlenstoffhaltige Atomgruppen unter sich und mit anderen Atomen nur indirect in Verband gebracht seien. Wenn für sehr viele orga= nische Verbindungen — so meinte ba Rekulé — die einfachste, auf ber Ausgleichung von je nur Giner Verwandtschaftseinheit beruhende Bindung der Kohlenstoffatome angenommen werden könne, so sei für andere, eine größere Anzahl von Kohlenstoff= atomen in ihrem Molecul enthaltenbe Verbindungen eine dichtere Aneinanberlagerung jener Atome anzunehmen; ber Gebanke, baß bie Atome bes nämlichen mehratomigen Elementes durch Ausgleichung von mehr als nur je Giner Verwandtschaftseinheit zu= sammenhängen können, war damit ausgesprochen.

Ueber die Ersassung solcher Gedanken, wie die soeben hers vorgehobenen, hatte ich hier noch zu berichten; nicht mehr beabssichtige ich Dies für die weitere Entwickelung und Anwendung berselben, nicht einmal mehr bezüglich des in der jetzt besproschenen Abhandlung von Kekulé selbst sonst noch Gebotenen. Aber Das habe ich hier noch anzuführen, daß zu einem Theile der von Kekulé 1858 gewonnenen Gesichtspunkte damals auch Couper gelangte. In der sehr bald nach dem Erscheinen dieser Abhandlung Kekulé's veröffentlichten Darlegung einer neuen

chemischen Theorie \*) bestritt Couper, daß die Beziehung ber verschiebenen Verbindungen auf Typen nach ber von Gerhardt versuchten Art den an eine Theorie zu stellenden Anforderungen entspreche, und als das Richtigere betrachtete er es, für die Glemente selbst zu erkennen, welche Kräfte und welche Gigenschaften ihnen zustehen, und baraus die Constitution der aus der Bereinigung der Elemente hervorgehenden Verbindungen abzuleiten. In zweierlei verschiebenen Weisen äußere sich Das, was man als chemische Verwandtschaft der Elemente bezeichne: als Wahlver= wandtschaft bei bem Zustanbekommen von Verbindungen eines Elementes mit anderen, und als Gradverwandtschaft in ben Verhältnissen, nach welchen ein Element mit anberen sich ver= einige; ein Element konne nur Ginen Grab ber Bermanbtschaft besitzen (b. h. ein kleinstes Theilchen bes Glementes könne sich nur nach Ginem Aequivalentverhältniß mit Anberem vereinigen), aber auch mehrere, und Dies sei im Allgemeinen ber Fall. Speciell für ben Rohlenstoff erörterte Couper, welche Grabverwandtschaft bemselben zukomme. Während er für ben Sauerstoff noch das Atomgewicht durch O=8 für H=1 ausgebrückt ausah (auf die von ihm für biese Ansicht vorgebrachten Grunde kann ich hier nicht eingehen), nahm er, wenn er auch theilweise noch C=6 segend die Formeln von tohlenstoffhaltigen Verbin= dungen schrieb, doch schließlich C= 12 als die kleinste und nicht weiter theilbare Menge von Kohlenstoff an, die in Berbindungen bes letteren enthalten sei. Für biese Menge Rohlenstoff außere sich die gradweise Verwandtschaft bieses Clementes nach den Verhältnissen CO2 (im Rohlenoryd) und CO4 (in ber Rohlensäure); die angegebene Menge Kohlenstoff verbinde sich nur mit geraden Anzahlen von Aequivalenten anderer Glemente, und mit 4 Aequi= valenten als ber größten, ober 4 sei das höchste bem Rohlen= stoffatom beizulegende Verbindungsvermögen. Die Rohlenstoff: atome seien aber auch fähig — unb Dies hob Couper als

<sup>\*)</sup> Compt. rend. de l'Acad. des sc., T. XLVI, p. 1157; Annal. b. Chem. u. Pharm., Bb. CX, S. 46. Ausführlicher Annal. de chim. et de phys., 3. série, T. LIII, p. 469.

etwas vorher noch nicht Ausgesprochenes hervor —, sich unter einander zu vereinigen. Aus diesen beiben Eigenthümlichkeiten des Kohlenstoffs lasse sich Alles, was die organische Chemie Charakteristisches zeige, erklären. In welcher Weise in den Moslecülen organischer Verbindungen die elementaren Atome unter Ausgleichung des ihnen zustehenden Verbindungsvermögens an einander gebunden seien, suchte Couper darauf hin zu erfassen; wesenklich auch darauf hin, daß in diesen Verbindungen von dem Sauerstoff immer 2 Atome, O = 8, deren jedem das Verdindungsvermögen = 2 zukomme, mit einander unter Ausgleichung je der Hälfte kes letzteren enthalten seien (was so von Couper als O² in Betracht genommen wurde, entsprach mithin Einem, mit zwei Verwandtschaftseinheiten ausgestatteten Sauerstoffatom O = 16). Die Formeln, durch welche Couper seine hierauf bezüglichen Vorstellungen ausdrückte:  $C \begin{Bmatrix} O - OH \\ H^* \end{Bmatrix}$  d. B. für den

säure u. s. w.: sie waren bereits solche, wie sie als s. g. Structurs formeln weiter zu entwickeln und fester zu begründen viele Che miker nachher als eine der ihrer Wissenschaft vorzugsweise ge stellten Aufgaben betrachteten, viele jest es thun.

Noch einmal lenkte die Chemie in die so oft betretene, so oft als doch zu Nichts führend wieder verlassene Kaden ein: nach der Kenntniß, wie die elementaren Alome in den kleinken Theilchen der Berbindungen geordnet seien, benzustreben. Idellweise mit stärkerem Bertrauen, daß etwas wirtlich der Alabehelt Entsprechendes gefunden und angegeben werden kanne, theilweise schückterner und mit ausdrücklicher Aerwahrung, daß einenkliche Constitutionsformeln immerhin nicht auf wennt der abentlichen Untersuchung der Körper für diese ermittelt werden konnen, glug man an das Werk, bei dessen Allestersuchung Airen, und rasch, das Bertrauen doch wuchs. Ter Unwahrungseit den spätene.

mittels, die Lagerung ber Atome innerhalb des Molecules einer Verbindung in einer Chene zu verauschaulichen, war Retule sich ebenso vollkommen bewußt, als er von 1859 an\*) wieber graphische Formeln in Gebrauch nahm, um die Beziehungen ber sich gegenseitig bindenden Atome erkennen zu lassen, wie es fruhere Chemiker gewesen waren, die von dieser durch Dalton (vgl. S. 298) zur Angabe ber Zusammensetzung ber kleinsten Theilchen von Verbindungen eingeführten Verbeutlichungsweise Unwendung gemacht hatten: wie u. A. Mitscherlich, welcher um 1830 \*\*) an sie erinnert, wie Berzelius, welcher nach= her \*\*\*) sich ihrer bebient, wie Gerharbt, welcher noch spater †) sie benutt hatte (auch bei ben Früheren, mag hier noch bemerkt werben, war eine Abgrenzung ber etwa angenommenen näheren keiner ber für die verschiebenen Bestandtheile in bungen gegebenen graphischen Formeln ersichtlich gemacht mor= ben). Ohne daß bas Streben, in solcher Weise sich über bie gegenseitige Bindung ter in bem Molecul einer Berbinbung enthaltenen Atome klarere Vorstellung zu verschaffen und berselben Ausbruck zu geben, Speculationen barüber ausschloß, wie biese Atome im Raume zu einander geordnet seien, und weiter zu geben in letterer Richtung, als es nach vereinzelt sich zeigenbem Vorgehen Früherer (auch von Berzelius, vgl. S. 590) 2. Smelin 1847 ++) bei seinen babin zielenben Bemühungen erreichbar gewesen mar, — schon bei ber Beschränkung auf ein so unvollkommenes Hulfsmittel, wie bas eben ermähnte von vorn= herein zu beurtheilen mar, führte jenes Streben zu ben erheblichsten Resultaten und leistete biefes Hulfsmittel bie ersprieß-

<sup>\*)</sup> Lehrbuch b. organ. Chemie, Bb. I, S. 160 ff., namentlich S. 174 u. 522 f.

<sup>\*\*)</sup> In seinem Lehrbuch b. Chem. (in d. 8. Auflage Bb. I, S. 368).

<sup>\*\*\*)</sup> In d. XV. Jahrgang seines Jahresberichtes (f. 1834). S. 249 und in d. 3. Aufl. seines Lehrbuchs d. Chem., Bd. VI, S. 17.

<sup>†)</sup> In seinem Précis de chim. org. (Bb. I, S. 15 ber beutschen Uebersetung).

<sup>††)</sup> Handbuch b. organ. Chem., Bb. I, S. 27 ff.

lichsten Dienste. Welchen Sinn eigentlich für weniger zusammengesetzte Verbindungen die Beziehung berselben auf gemisse Typen habe, war schon vorher, bei ber Ableitung ber s. g. ein= fachen Typen aus den Valenzen der elementaren Atome als noth= wendiger einfachster Verbindungsformen, erkannt worden; es trat Dies jest auch für complicirter zusammengesetzte Verbindungen anschaulicher hervor, und daß die Beziehung der nämlichen sol= chen Substanz einmal auf einen, bann auf einen anberen Typus ber Betrachtung bes Moleculs einmal von bieser, bann von jener Seite: so baß Ein ober baß ein anberes Atom gleichsam in ben Vorbergrund gestellt sei, entspreche. Die Beachtung, wie ge= wisse, mit bestimmten Valenzen begabte elementare Atome inner= halb eines von ihnen gebildeten Molecules diese Valenzen in verschiedener Weise zur Ausgleichung bringen können, leitete zu einer fast burchweg genügenden Deutung ber Metamerien; bie Beachtung, in welcher Weise biese Ausgleichung statthabe, ver= sprach auch Anhaltspunkte für eine mit der neuen Vorstellung verträgliche Erklärung Dessen, mas vorher als für die Bezieh= ung jeder Verbindung auf Ginen Typus, für die Unterscheis dung intraradicaler und extraradicaler Atome in dem Molecul einer complicirter zusammengesetzten Verbindung sprechend betrachtet werben konnte (vgl. S. 800). Nicht mehr als abgeschlossene Theile eines größeren Ganzen aber doch noch als charakteristische Partien eines zusammenhängenden Ganzen wurden jetzt die s. g. Rabicale aufgefaßt, und für Das, mas sie an Balenz zeigen, ergab sich befriedigende Erklärung: aus ber ungleichen Art ber Bindung balb auch für die verschiebenen Valenzen aus ben nämlichen Atomen bestehenber Rabicale in solchen Fällen, die noch kurz vorher (vgl. S. 820 f.) als solche bagestanden hatten, bezüglich welcher man sich eine bestimmte Rechenschaft nicht geben Wie nach allen diesen Richtungen von ben Chemikern, beren Namen bei ber Berichterstattung über die allmälige Gestaltung ber neuen Lehre bereits zu nennen waren, von But= lerow und Erlenmeyer, von vielen Underen weiter vorge= gangen wurde in der Deutung der Constitution der Berbindun= **53** Ropp, Entwidelung ber Chemie.

wie bafür, das Verhalten gewisser Atome in bestimmter Weise (bezüglich ber Ersetzung burch Anberes z. B.) zu begreifen, die Stellung berselben zu gewissen anderen Atomen im Molecul schärfer in Betracht gezogen murbe, wie für einzelne Classen von Verbindungen die für andere als in vielen Fällen noch ausreichend beurtheilte Beziehung auf die vorher gebräuchlich ge= wesenen Typen ganz verlassen und eine neue Art ber Gruppir= ung ber Atome ober selbst schon zusammengesetzter Theile bes Moleculs in diesem angenommen worden ist, wie die jest wohl von den meisten Chemikern als Grundlage ihrer Speculationen benutte Vorstellung nach allen Seiten hin Erweiterung und Ausbildung erfuhr, aber auch bei Diesen in Betreff einzelner und selbst fundamentaler Punkte Meinungsverschiebenheiten vor= handen sind, und wie neben ihr noch andere Betrachtungsarten: von neueren namentlich noch die von Kolbe vertretene sich nütlich erweisen und für die Ausführung wichtigster Untersu= dungen ben Leitfaben, für bie Darlegung ber Resultate bie Ausbrucksform abgeben, - alles Dieses, vieles Anderes, bamit eng Berknüpftes zu besprechen murbe ben Bersuch, über bie Bergangenheit ber Chemie und die Vorbereitung bes jetzigen Zustandes der letteren zu berichten, mit Recht dem Vorwurf aussetzen, daß er übergreife in Erörterungen, welche jett einem Lehrbuche zukommen. Die Grenze ist erreicht, bis zu welcher ich in biesem geschichtlichen Berichte geben barf.

In mehrfacher Beziehung unvollständig ist allerdings dieser Bersuch geblieben; auf Manches, was auch das jetzt im Allgemeinen geltende System der Chemie herbeizusühren beitrug, konnte oft nur sehr kurz, konnte manchmal gar nicht eingegangen werden, wenn ich vermeiden wollte, die mir gesteckten Schranken allzuweit zu überschreiten und für das, wie ich glaube, Wesentslichste Raum zu gewinnen. Manches hier aussührlicher Dargezlegte erscheint vielleicht in Zukunst gegenüber der dann sich erzgebenden Gestaltung des herrschenden Systemes als überstüssig breit behandelt; für Manches, was dann als Wichtiges jetzschon vorbereitend zu betrachten sein mag, wird man eine genü-

gende Beachtung desselben zu vermissen haben. Ich konnte nur mit Rücksicht barauf, mas in ber gegenwärtigen Zeit vorzugs= weise anerkannte Lehren sind, zu schildern versuchen, wie und auf Grund welcher vorausgegangenen sie sich ausbildeten. Lucken der Schilberung, welche selbst mir ersichtlich sind, kann ich hier nicht mehr auszusullen versuchen, ohne das Bild selbst noch unsymmetrischer werben zu lassen, welches richtig gezeichnet vorzulegen ich bestrebt war (und auch in Beziehung hierauf verkenne ich nicht die Schwierigkeit der Aufgabe und die Un= sicherheit, in welchem Maße ihr genügt sein möge; kann boch bafür schon von Ginfluß sein, bag wir bem zulet Darzustellenben noch zu nahe stehen: in Wirklichkeit parallele Richtungen uns nicht als solche erscheinen, in Wirklichkeit auseinanbergehenbe als bem= selben Ziele zustrebende). Nur für Eines, mas noch ber von uns überblickten Zeit angehört, barf ich nicht unterlassen, eine Vervollständigung bes auf den vorhergehenden Bogen Enthaltenen noch zu geben; es betrifft Dies bie Frage, welche relative Gewichte als Atomgewichte ben verschiedenen Glementen beizu= legen seien.

Es lag eine lange Zeit zwischen ber Aufstellung ber Ansicht (vgl. S. 348 ff.), daß für unzerlegbare Körper man zu unterscheiben habe die Theilchen, auf deren Anzahl und Abstand bei ihnen wie bei allen Körpern für ben gasförmigen Zustand ber= selben die Größe des erfüllten Raumes beruhe, und die noch kleineren Theilchen, aus welchen sich bie ersteren zusammensetzen, - es lag eine lange Zeit zwischen ber Aufstellung bieser An= sicht und ber Anerkennung berfelben: ber Unterscheibung zwi= schen ben Molecular= und ben Atomgewichten ber Elemente bei einer größeren Zahl von Chemikern. Darauf, wie man bie letteren Gewichte anzunehmen habe, übte die Anerkennung, daß eine solche Unterscheidung zu machen sei, Ginfluß aus; wir sind jett baran gewohnt, als Grundlage für die Ermittelung ber Atom= gewichte einer Anzahl wichtigfter Glemente auzusehen bie Fest= Moleculargewichte sie enthaltenber Substanzen stellung ber

und die der Zusammensetzung dieser Gewichte. Aber nicht unmittelbar aus der weiteren Ausbildung jener Speculation Avogabro's ging die Annahme der jett diesen Glementen beigelegten Atomgewichte hervor; wir hatten von E. 721 an zu verfolgen, wie die Ansicht begründet wurde, dem Atomgewicht des Wasserstoffs = 1 und benen der Metalle, so wie diese Gewichte wesentlich auf Grund ber Betrachtung von Aequivalentsverhält: nissen angenommen wurden (Ca = 20, K = 39, Pb = 103,5, Ag = 108 u. s. w. für H = 1), gegenüber sei das des Kohlenstoffs C=12, das des Sauerstoffs O=16, das des Schwefels S = 32: seien die setzteren doppelt so groß anzunehmen, als Dies um 1840 Seitens ber Chemiker im Allgemeinen geschah. Gerade in Bezug auf die als den Metallen zukommend betrachteten Atomgewichte hatten diese Neuerungen Bedeutung, enthielten sie we sentlich Renes. Die ersteren Atomgewichte wurden auch von Denen, welche diese Reuerungen zur Geltung zu bringen suchte und sie für berechtigte hielten, beibehalten; noch 1856\*) sprat Gerhardt aus: um von der von ihm als die richtigere 🚁 🖟 brauchten Notation zu der vorher gebräuchlichen überzugeka habe man nur die in einer Formel stehende Anzahl von 🎎 chen: (Atom:) Gewichten für Rohlenstoff und Sauerstoff (Schwill und Selen) zu verdoppeln, ohne an die auf Wasserstoff, Euf stoff, Phosphor, die Metalle, Chlor, Brom, Jod und Fluor bis züglichen zu rühren.

Diese Zeichengewichte für die Metalle — sie waren war Wesentlichen die E. 422 angegebenen und zu einem kleinen Theile soeben noch einmal in Erinnerung gebrachten — ward jetzt gegenüber 1 Gew. Th. Wasserstoff auch im Allgemeinen die Acquivalentgewichte angebend, gewöhnlich in dem Sinn waltomgewichten genommen. Gine Abänderung derselben wird Solche, welche sich vorzugsweise auf dem Gebiete Warch Solche, welche sich vorzugsweise auf dem Gebiete Warch Solche, welche sich vorzugsweise auf dem Gebiete Warch agenomen Untersuchungen vortraten, kaum versucht. Ziem:

<sup>\*)</sup> Traité de chim. org., T. IV, p. 561.

vereinzelt stand 1852, als Frankland seine Untersuchungen über eine neue Reihe metallhaltiger organischer Verbindungen (vgl. S. 773 ff.) veröffentlichte, die hier von ihm gemachte Annahme für das Atomgewicht des Quecksilbers: Hg = 200 und nicht mehr =100, ba, und meines Wissens wurden bamals keine Gründe für diese Neuerung bargelegt; aber an die bisher angenommenen Atomgewichte ber anberen Metalle rührte auch Frankland zu jener Zeit nicht. Diese murben noch beibehalten, auch noch bas (= 32,5 gesetzte) bes Zinks bann bei Denen, welche als richti= gere Formel des Wassers H2O (O=16 für H=1) betrachteten, obgleich Frankland bei ber Fortsetzung jener Untersuchungen 1855\*) es hervorhob, bag bas Zinkathyl sich bezüglich seiner Zu= sammensetzung für ben bampfformigen Bustanb bem Baffer an die Seite zu stellen scheine, als aus 2 Bol. Aethylgas unb 1 Vol. Zinkbampf bestehend zu betrachten sei. Dem Zink blieb noch sein früheres Atomgewicht und sein Atom wurde als einwerthig angesehen: als nur Ginen Punkt ber demischen Anziehung besitzend, wie sich Frankland ba ausbrückte. \*\*)

Ohne baß von einer Erwägung in letterer Richtung irgend hätte die Rebe sein können, war indessen schon früher für einzelne Wetalle eine Abänderung der ihnen beigelegten Atomsgewichte vorgeschlagen worden: um gewisser Beziehungen willen, die als zwischen den Atomgewichten und einer physikalischen Eigenschaft statthabend erkannt waren. Weniger kommt uns hier in Betracht, zu welchen Folgerungen um 1830 die Berückssichtigung der Dampsbichte z. B. für das Quecksilber (vgl. S. 426 f.) zu führen schien; mehr, was die Bekanntschaft mit der Beziehung zwischen den Atomgewichten der Elemente und den spec. Wärmen der letteren für den starren Zustand veranslaßte. Gleich bei der Mittheilung ihrer Entbeckung, 1819 (vgl. S. 394 f.), sprachen sich Dulong und Petit bahin aus, das

<sup>\*)</sup> Philosophical Transactions f. 1855; Ann. d. Chem. u. Pharm., &b. XCV, S. 40 f.

<sup>\*\*)</sup> Am letteren Orte, S. 53.

Atomgewicht bes Silbers sei bem ber anberen Metalle gegenüber auf die Hälfte der bamals von Bielen, bald fast von Allen an= genommenen Zahl, auf 54 herabzuseten; ber Borschlag fand inbessen bei ben Chemikern keine Zustimmung. Ihn unterstütte später, 1833, wieder Hose, melder barauf aufmerksam machte, daß diese Menge Silber es ist, welche 31,7 Gew.=Th. ober 1 At.=Gewicht Kupfer nach bamaliger Annahme isomorph zu ersetzen vermag; was für das abgeänderte Atomgewicht bes Silbers spreche, murbe nun auch von Berzelius nicht ver= kannt, aber auch nicht, daß wieberum ben Jomorphismus betreffende Thatsachen bann auch Grund bafür abgeben würben, bas bamals angenommene Atomgewicht bes Natriums gleichfalls zu halbiren, mas für gemisse Verbinbungen bes letteren Metalles bie Beilegung unwahrscheinlicher Formeln bebinge \*). Für bas von Dulong und Petit als bas richtigere angesehene Atom= gewicht bes Silbers erklärte sich 1840 \*\*) wieber Regnault, wieberum auf Grund ber spec. Wärme, für beren Beziehung zu dem Atomgewicht bei den unzerlegbaren Körpern seine Untersuchungen einen großen Theil ber in Betreff bes Dulong: Petit'schen Gesetzes noch vorhandenen Ausnahmen beseitigten; und daß auch die Atomgewichte bes Kaliums und bes Natriums nur halb so groß zu setzen seien, als man sie bisher gegenüber benen bes Calciums ober bes Zinks u. a. und im Aequivalenge Verhältniß aller bieser Metalle angenommen hatte, betrachtete er 1841 \*\*\*) als baraus hervorgehend, bag nur bei Zuerkennung dieser abgeänderten Atomgewichte an die Alkalimetalle für die Verbindungen berselben im Vergleiche mit ben entsprechenben anberer Metalle bie von Neumann (vgl. S. 637) aufgefun= bene, von Regnault selbst in weiterem Umfange bestätigte Regelmäßigkeit zutreffe.

Es ist kaum nothig, noch zu bemerken, baß, mas in der

<sup>\*)</sup> Bgl. Berzelius' Jahresber., XIV. Jahrg. (f. 1833:, S. 123 f.

<sup>\*\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 2. série, T. LXXIII, p. 69.

<sup>\*\*\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 3. série, T. I, p. 191 ...

folgenben Zeit über die spec. Wärme ber Alkalimetalle und ber Berbindungen berselben gefunden wurde, mit dem betreffs ber Beziehungen dieser physikalischen Gigenschaft zu ben Atom= gewichten, bez.=w. ber atomistischen Zusammensetzung Erkannten dann in Uebereinstimmung stand, wenn jenen Metallen - nach bamaliger Ausbrucksweise und im Vergleiche zu den meisten an= beren Metallen — halb so große Atomgewichte als Aequivalent= gewichte beigelegt murben; Regnault selbst hob Dies, und welche Gründe sonst noch ben von ihm gemachten Vorschlag unterstützen, namentlich noch einmal 1849\*) hervor. Doch fand bie von diesem Forscher befürwortete Abanberung der Atom= gewichte bes Silbers und ber Alkalimetalle — für die wichtigeren anberen Elemente behielt Regnault bie von Berzelius an= genommenen Atomgewichte (vgl. S. 422) bei ober außerte er sich boch in Hinsicht auf etwa noch vorzunehmende Vertauschun= gen ber bisher üblichen mit anberen Zahlen nur in weniger be= ftimmter Weise — bei ben Chemikern im Allgemeinen keine Zustimmung; kamen bie so abgeanberten Atomgewichte auch in einer ober ber anderen chemischen Abhandlung gebraucht vor, so mur= ben doch die bisher angenommenen von weitaus ben Meisten noch beibehalten, als besser einen Ausbruck für chemische Ana= logien, durch ähnliche Formeln für ähnliche Verbindungen ge= während. — Auch als die Revision der den Elementen zuzuschreibenden Atomgewichte nach anberer Richtung, durch Ger= harbt (vgl. S. 721 ff.) eingeleitet, etwas mehr Beachtung ge= blieben die Metalle überhaupt bavon unberührt; Atomgewichte ber Metalle Mengen von ihnen anzunehmen, welche mit der als Atomgewicht des Wasserstoffs den Ausgangspunkt abgebenben Menge bes letteren Elementes äquivalent seien, mar 1843 bie Grunblage für Gerharbt's Formulirung der Me= tallverbindungen (vgl. S. 725), dann auch für das s. g. Gesetz ber paaren Atomzahlen, wie es von Laurent (vgl. S. 727) hingestellt wurde; und baran, wie ber Erstere über die Atom=

<sup>\*)</sup> Annales de chim. et de phys., 3. série, T. XXVI, p. 261.

gewichte ber Metalle noch 1856 bachte, hatte ich vorhin (S. 834) schon zu erinnern.

Dazu, andere Unfichten über biefen Gegenstand als bie rich= tigeren beurtheilen zu lassen, gab 1858 Cannizzaro burch bie bamals von ihm veröffentlichten Betrachtungen\*) Anstoß. die von Avogabro und nachher von Ampère entwickelten Vorstellungen (vgl. S. 349 ff.) anknupfend legte Cannizzaro bie Unterscheibung ber Moleculargewichte und ber Atomgewichte \*\*) klarer bar, und in ber seitbem uns geläufigen Weise leitete er aus ber Kenntniß ber Größe und ber Zusammensetzung für die Mole= culargewichte flüchtiger Substanzen die der Atomgewichte für die barin enthaltenen Elemente ab. Aber für andere Elemente und namentlich für die Metalle brachte er zudem in Anwendung, was sich aus ber spec. Wärme berselben und ihrer Verbindungen bezüglich ber ben letteren zuzuschreibenden atomistischen Formeln und der den ersteren beizulegenden Atomgewichte folgern lasse. Ram er hier einerseits, für nicht metallische Substanzen, zu ber Bestätigung, daß dem Atomgewicht des Wasserstoffs = 1 ober bem bes Chlors = 35,5 gegenüber bas bes Sauerstoffs = 16, bas bes Kohlenstoffs = 12 — so wie Gerharbt sie abgeleitet hatte — zu setzen sei, außerbem zu bem jetzt noch angenommenen Atomgewicht bes Siliciums (Si = 28) und für andere solche Elemente zu ben bereits ihnen gegebenen Atomgewichten, so ge= langte er andererseits zu bem Resultate, unter Beibehaltung ber bem Gilber und ben Alkalimetallen bisher beigelegten Atomgewichte seien die vieler anderer Metalle boppelt so groß zu setzen, als Dies bisher meist ober burchgängig geschehen war: neben Ag = 108, K = 39 u. s. w. ergeben sich Hg = 200, Zn = 66, Cu = 63, Pb = 207, Fe = 56, Ba = 137, Sn = 117.6, Pt = 197u. s. w. als die richtigen Atomgewichtszahlen. Da wurde ver-

<sup>\*)</sup> Sunto di un corso di filosofia chimica, fatto nella R. Università di Genova; im Nuovo Cimento, Vol. VII, p. 321.

<sup>\*\*)</sup> Das Lettere besonders auch in seinen Lexioni sulla teoria atomica, satte nella R. Università di Genova, in der Liguria Medica, 1858, Nr. 5 u. 6.

vollständigt, ba zum großen Theile neu begründet, was wir jest über die Zusammensetzung der Molecule verschiebener Elemente aus Atomen und über die Eristenz mehratomiger Metalle lehren: ba in ersterer Beziehung unter Erweiterung früherer Ansichten (vgl. S. 729), daß bei einzelnen Glementen das Moleculargewicht eben so groß als das Atomgewicht, bei anderen doppelt so groß, bei noch anderen als in wiederum anderen Verhältnissen stehend anzunehmen sei. Da murbe unsere Wissenschaft mit Auffassun= gen bereichert, beren weiterer Ausbau die Chemiker in hier nicht mehr zu verfolgender Weise so vielfach beschäftigt hat und noch beschäftigt. Zwar nicht augenblicklich murbe ben von Caunizzaro als nothwendig erkannten Abanderungen bis bahin angenommener Atomgewichte Seitens Solcher, die um jene Zeit schon leitenben Einfluß auf bie Ausbilbung ber Chemie aus= übten, zugestimmt: Rekulé z. B. gab 1859 bei bem Beginne ber Veröffentlichung seines Lehrbuches ber organischen Chemie \*) als Atomgewichte ber basenbilbenben Metalle überhaupt noch die Aequivalentgewichte berselben; aber gerade das eben= genannte Werk läßt erseben \*\*), wie rasch bann solche Betrach= tungen, wie bie von Cannizzaro vorgebrachten, sich geltenb machten.

<sup>\*)</sup> Bb. I, S. 100; vgl. ba noch u. A. S. 102 (Cu), 104 (Hg), 106 (Bs).

<sup>\*\*)</sup> Daselbst von S. 124 (Hg) an; vgl. dann namentlich S. 424 f., 492, 497, 504, 513.

## 5 of luß.

Es ist eine lange Zeit, für welche wir die Aufeinander= folge allgemeinerer Ausichten und die Vorbereitung und Begründung der jetzt geltenden Lehren betrachtet haben. jüngsten Generation wie Selbstverständliches bargeboten und von ihr wie im Spiele gelernt wird, sahen wir vorausgegangene Generationen in mühsamster Arbeit ber Wissenschaft als bleibenbe Was die Eine Zeit als wichtige und Wahrheiten erwerben. vermeintlich für immer festgestellte Erkenntniß begrüßte, hat oft eine folgende als Täuschung beurtheilt, als Jrrthum verworfen; an die Stelle vorher herrschender Vorstellungen wurden neue gesetzt, und diese nachher wiederum mit anderen vertauscht. Die Chemie hat ihre Systeme, ihre Ansichten barüber, was an Erfenntniß für sie erreichbar sei und nach mas sie zu streben habe, oft und rasch gewechselt: innerhalb kürzerer Zeiträume öftere und raschere Umgestaltungen ihrer Grundlehren erfahren, Dies für andere Zweige der wissenschaftlichen Forschung inner= halb ungleich längerer Zeiträume ber Fall war; Dem ent= sprechend, daß für die Chemie die Bereicherung des Wissens, schon so weit es Thatsächliches betrifft, mindestens eine relativ beträchtlichere war. — Zu jeder Zeit blickte man mehr auf Das, was der nächst vorausgegangenen gegenüber sich geänbert hatte, als auf Das, was bieser ober einer noch früheren Zeit bereits angehörig gewesen und beibehalten ober wieder vorgebracht war. Größere Gegensätze ergeben sich dann, als für den Gesammt=

Charakter der Chemie zu der einen und der anderen Zeit in Wirklichkeit da waren; und in stärkerem Contraste stehen oft bie zu Einer Zeit für richtig gehaltenen Auffassungen mit ben unmittelbar vorausgegangenen, von den ersteren überwundenen, als mit noch früher geltenb gewesenen, die aber bauernbe Geltung nicht sich zu bewahren vermocht hatten. Der, welcher außer bem Heute nur bas Geftern unserer Wissenschaft kennt und heute Lehren kräftig sich entwickeln sieht, die gestern noch nicht wahrznehmen waren, und Nichts mehr von solchen, welche ba noch bas ganze Gebiet ber Wissenschaft beherrschten: Der könnte wohl glauben, ganz neue Betrachtungsweisen seien jett empor= gesproffen auf einem Boben, auf welchem die vor ihnen da vor= handen gewesenen radical beseitigt worden seien. Aber wer sich weiter zurud und baran erinnert, welche Betrachtungsweisen vorher ichon auf biesem Boben in Kraft gestanben hatten: Der ist sich auch barüber nicht in Zweifel, wie viele von den an= scheinend ganz selbstständig neu erwachsenen aus ben lebensfähig gebliebenen Wurzelstocken früher umgeworfener wieber hervor= gekommen sind, unter Bedingungen, die einer nochmaligen Ent= wickelung, und jest einer etwas anderen Entwickelung als vorher, gunstig maren.

Wie rasch auch ber Wechsel ber Theorien, ber Ansichten besüglich bes Anzustrebenden und Erforschbaren in der Chemie sich bis in unsere Zeit vollzogen hat: die Continuität in der Aussbildung aller Auffassungen tritt um so deutlicher hervor, je vollständiger man sich damit, wie sie zu verschiedenen Zeiten waren, vertraut macht. Wohl suchte die Chemie in einzelnen Stadien ihrer Entwickelung nach Richtungen aufzusteigen, welche später nicht beibehalten wurden, und Stufen der Betrachtung glaubte sie erstiegen zu haben, welche Ausgangspunkte für noch weitere Erhebung in der Erkenntniß seien und die sich als solche nicht bewährt haben. Aber Grundsteine der Betrachtung wurz den andererseits auch gelegt, auf welche immer wieder zurückzukommen und die als etwas Wesentliches begründend anzuerskennen der Ausbau des chemischen Lehrgebändes benöthigte, wenn

es auch eine Zeit lang schien, daß benselben hierfur bieursprüng= lich ihnen zugetraute Festigkeit abgehe; anders geformt und in ihrer Bedeutung für das vervollständigte Gebäude anders beurtheilt, als zuerst, konnten sie allerdings später in diesem da: Reben Solchem, das seit lange ununterbrochen in der theoretischen Chemie Geltung hat und trop ungleicher Würdigung bezüglich seiner Nothwendigkeit doch im Ganzen immer mehr ber Gegenstand möglichster Vervollkommnung als wirksamer Bestreitung war, wie z. B. die atomistische Theorie als die Erklärung der Vereinigung der Körper nach bestimmten Propor= tionen gewährend, sehen wir Anderes, mas frühe vorgebracht lange ganz vernachtässigt blieb und erst spät wieder aufgenommen wurde aber dann vollen Einfluß ausübte, wie z. B. — in nächster Verknüpfung mit dem eben in Erinnerung gebrachten Beispiele stehend — die Avogadro'sche Lehre. Wenn die Chemie mehr und mehr sich der eigentlich ihr gestellten Aufgabe bewußt geworden ist: die Verschiedenheit der Körper aus der Verschiedenheit der Zusammensetzung der letzteren zu erklären: wie oft hat sie in der Verfolgung dieser Aufgabe sich zugetraut, wie oft dazwischen hat sie baran verzweifelt, bis auf bas Lette bezüglich der Zusammensetzung zurückgehen und Etwas über die Art ber Zusammenfügung ber Atome in einem kleinsten Theilchen einer zusammengeseiten Substanz erschließen zu können. wechselnd — bald mit größerer und bald mit geringerer Zuversicht vorgebracht, bald vertrauensvoll behauptet und bald in der entschiedensten Weise bestritten — standen einzelne Lehren: bie von den zusammengesetzten Rabicalen ober bie von ber Substitution z. B., da; die lettere hat sich erhalten, und bezüglich solcher Atomgruppen, wie des Chaus ober des Benzonls ober des Acthyls, ist man über das Längnen, daß sie als charakteristische Bestandtheile in den nach ihnen benannten Verbindungen existiren, hinaus zu der Erforschung gekommen, wie sie darin existiren: wie sie selbst zusammengefügt, wie sie mit Dem sie Begleitenben zusammengefügt sind.

Gerade für solche Lehren, welche von dauernder oder wieder-

kehrender Bebeutung für die Chemie gewesen sind, glaubte ich in dem vorliegenden Versuch eingehender darlegen zu sollen, wie sie aufkamen, wie sie zu Geltung gebracht wurden wie sie bestritten und zeitweise burch andere mehr ober weniger verbrängt waren. Wie oft traten uns hier frühe schon vor= gebrachte Bemerkungen entgegen, beren Tragweite ber- sie Aussprechende noch nicht bemaß und noch nicht bemessen konnte und beren Aeußerung uns jest wie eine Verkündigung ber Erfassung eines wichtigen Begriffes basteht, — wie oft hatten wir hier zunächst gleichsam nur hingeworfene Gebankenkörner zu beachten, die uns später als Theile einer fundamental gewordenen Lehre wieber ersichtlich maren; wie viele zunächst nur ungenügenben Erfolg gewährende Unläufe hatten wir zu verfolgen, folche zu= erst ganz vereinzelt vorkommenbe, bann sich mehrenbe Körner zu einem Stein zu vereinigen, welcher, für eine gewisse Zeit menigstens, als tauglich zur Begründung allgemeinerer Betracht= ungen erscheine. Und wie fruchtbar wirkten bann Ansichten, die auf neu erfaßten und selbst noch bestreitbaren Gebanken be= ruhend bei Vielen, wenn gleich nur vorübergebende Zustimmung fanben, auch bei Solchen, die sie bekampften, selbst wenn Diese sich bes Einflusses jener Ansichten auf die Ausbildung ihrer eigenen nie bewußt wurben.

Burückgetreten aus bem Kreise ber jest noch Einfluß übens ben Borstellungen sind allerdings auch manche, welche früher als wichtige ober für Viele selbst als maßgebende erschienen: vorzugsweise solche, in welchen der Formalismus vorwaltete. Erhalten und durch die ihnen zu Theil gewordenen Abanderzungen und Bervollständigungen gleichsam verjüngt haben sich andere und namentlich solche, welche aus der Berücksichtigung des Realen, aus der Erfassung des thatsächlichen Berhaltens der Körper und dem Bestreben, dem in dieser Richtung Erkannten einen allgemeineren Ausdruck zu geben, hervorgingen. Noch einsmal würde ich, wäre die Anführung von Beispielen nöthig, an die Lehre von den zusammengesesten Radicalen, dann an die von den mehrbassischen Säuren, an die Substitutions-Theorie

erinnern, aber so zahlreich brängen sich Belege für bas eben Gesagte aus weiter zurückliegender wie aus uns näherer Zeit auf, daß ich hierbei nicht zu verweilen brauche.

Bei bem Streben, Theorien zu geben als Grundlagen für die Zusammenfassung von thatsächlich Constatirtem Ausgangspunkte für bie Aufsuchung, als Leitfaben für bie Auf= findung von Thatsächlichem, — Theorien aufzustellen als all= gemeinere Betrachtungen für erfahrungsgemäß Festgestelltes, welche Folgerungen gestatten, die wiederum erfahrungsgemäß zu prüfen seien, — bei diesem Streben hat die Chemie ihren Charakter als Erfahrungswissenschaft sich bewahrt, und sie wird sich ihn auch bei ber Benutzung von Vorstellungen, die an sich jeder directen Controle durch Beobachtung ober Bersuch unzugänglich sind, bewahren, so lange sie sich bewußt ist, daß diesen Vorstellungen nur in jenem Sinne eine Bebeutung zukommt. Jebe von den Betrachtungsweisen, welche als s. g. Theorien in ber Chemie nachhaltigeren Ginfluß ausgeübt haben, knupfte an eine erhebliche Vermehrung bes empirischen Wissens an; ber Sturz jeber, vorübergehend herrschend gewesenen Lehre wurde burch weitergebende Beachtung von ichon früher Wahrgenommenem, burch Bufügung von neuem empirisch Erkennbarem herbeigeführt.

Noch hat sich für die Chemie keine Theorie ausgebildet, welche von einem bestimmten Princip ausgehend alle Resultate ber Erfahrung als nothwendige Consequenzen aus dem ersteren Die Lebren, in genügender Weise abzuleiten versuchen kann. welche in der Chemie als theoretische bezeichnet werben, sind immer noch nur solche, bie ben nach einzelnen Richtungen bin in weiterem ober engerem Umfang von ber praktischen Chemic erlangten Ergebnissen gemäß geformt für diese eine Zusammen= fassung gewähren, ober ein Bilb bafür, wie man biese als unter Für bie Bezieh: sich in Zusammenhang stehend benten könne. ungen zwischen mehreren Thatsachen wirb ein Ausbruck gegeben, ber sich bewähren kann für ben Anschluß -neu entbeckter felbst vorauszusehenber an bereits festgestellte. Innerhalb jeber Abtheilung der Chemie kann noch eine neue Thatsache an nich

von großer Wichtigkeit sein, aber für eine Abtheilung ber Chemie vor einer anderen hat jest, was die Auffassung neuer That= und die Entwirrung von vorher Zusammengeworfenem betrifft, vorzugsweise nach Dem, was für die Beziehungen zu anderen Thatsachen baraus hervorgeht, ober nach ber gewöhn= lichen Sprachweise unter bem theoretischen Gesichtspunkt, In-Etwas unsymmetrisch hat sich in so fern die Chemie jett entwickelt, wie auch in der Hinsicht, daß die für das eine — trot ber Gewinnung neuer, die an sich nur künstliche Ab= grenzung ber organischen Chemie von ber unorganischen noch als vorher verwischender Erfahrungen, im Ganzen immer noch von dem anderen geschieden gehaltene — Gebiet unentbehr= lich gewordenen Vorstellungen noch nicht in gleichem Grabe auch auf bem anderen früher herrschend gewesene Vorstellungen und auf ihnen beruhende Ausdrucksweisen entbehrlich zu machen ver= Daß die Chemie bei weiterem Vorschreiten Stand= mochten. punkte für noch umfassendere Betrachtungen gewinne, durch welche jett sich gegenüberstehenbe Ansichten ausgeglichen werben, jett nur in gezwungener Weise zu Deutenbes eine einfachere Auffassung erhält, bürfen wir hoffen, wenn auch wohl für lange noch nicht auf die Gestaltung des Systemes der Chemie zu einem als abgeschlossen anzusehenben: als einem so weit in seinen Grundzügen ausgebildeten, daß von ber Zukunft nur die Un= wendung und Durchführung berselben in allen einzelnen Partien zu erwarten märe.

			1
			I
			1

## Pamenregister.

Agricola, G., 26. Albert der Große 16—19. d'Membert 91. Ammermüller 445. Ampère 211, 349, 354—357, 424, 460, 473, 475, 492, 516, 550, 563, 565, 638, 721, 729, 838. Anderson 702. Andrews 637, 651. Angström 644. Arago 686. d'Arcet vgl. Darcet. Arfvedson 213, 443, 446. Aristoteles 7-10, 12, 109. Arppe 702. Avogadro 349—354, 357, 424, 633, **720, 834, 838**.

Babo 651.
Bacon, Roger, 16, 18, 89.
Baeper 696.
Bahr 656.
Balard 213, 444, 445, 680, 687.
Barreswil 656.
Basilius Balentinus 20 — 23, 26, 95, 113.
Ropp, Entwidelung ber Chemie.

Baubrimont 614, 713. Baumé 107. Bayen 140, 143, 158—161, 165. Beccaria 163. Becher 40, 42, 43, 45, 51, 109, 110, 112, 125—127, 136, 519. Becquerel, A. E., 635, 639, 640. Becquerel, E., 641, 651. Beilstein 697. Bergman 75, 82—84, 90, 96, 98 -100, 102-104, 106-108, 112, 113, 117, 119, 120, 122 125, 130, 132, 139, 143, 144<sup>1</sup> 177, 182, 192, 199, 200, 217. 220, 221, 223, 228, 229, 247, 248, 252, 264, 274, 520. Bernhardi 40%. Bertagnini 681, 690. Berthelot 664, 673, 676, 691, 699, 782—784. Berthollet, A., 305, 338. Berthollet, Cl. L., 86—88, 132. 133, 141, 203, 227—243, 274, 275, 277, 278, 282, 295, 303, 306, 307, 320, 338, 354, 363, 399, 400, 433, 455, 462, 463,

**54** 

465, 467, 475, 485, 525, 526, 528, 635, 682. Berzelius 211 — 213, 251, 277, 311—333, 358, 360, 362—377,

311—333, 358, 360, 362—377, 379, 390, 391, 394—397, 416, 418—423, 426—430, 433, 442—444, 446—450, 456, 457—462, 475—484, 486—488, 493, 495, 496, 499, 506—517, 526, 532—539, 542, 543, 545, 547—549, 551—553, 555—565, 567, 569—571, 573—578, 583, 584, 588—594, 599, 601, 607, 609, 611—616, 619—626, 629, 634

-636, 645, 648, 652-654, 658-661, 663-665, 670, 679,

680, 632 - 684, 687, 689, 704, 711, 719, 720, 723, 724, 727

731, 736, 737, 754, 768, 769, 808, 830, 836, 837.

Beubant 406-408.

Vineau 638.

Biot 403, 555, 636, 641.

Viscof 648.

Black 57—60, 68, 88—90, 98, 102, 114, 130, 132, 143, 144, 153.

Blagden 142, 189.

Blanchet 699.

Blomstrand 655.

Boë, F. de le, 39.

Boerhave 53, 54, 281.

Böttger 704.

Bollstädt, Albert von, vgl. Albert der Große.

Bondt 303.

Bonsdorff 444.

Bouis 690.

Boullay, **b.** J., 444, 552, 554, 568, 569.

Boussingault 636, 648.

Boutron-Charlard 668, 686.

Bonse 35 — 40, 44, 48, 90, 92, 103, 109, 122, 127, 129, 162, 163, 215, 281.

Braconnot 668, 669, 685.

Brandt 95.

Brobie 634, 688, 690, 741.

Bromeis 667.

Broofe 634.

Brougham 89.

Brugnatelli 304.

Brunner 646.

Bucholz 308, 406, 444.

Budle 89.

Buctton 696.

Buff, H., 639, 654.

Buff, H. L., 784, 785, 804, 821.

Buffon 94, 160.

Bunsen 215, 624, 635, 636, 640, 641, 644-646, 648, 655, 656, 664, 696, 774.

Busin 447, 688.

Butlerow 831.

Cagniard de la Tour 667.

Cahours 576, 638, 687, 689, 690, 691, 694, 696, 698, 703.

Cannizzaro 675, 838, 839.

Capitaine 699.

Carlisle 433.

Cavendish 67—76, 83, 90, 98, 99, 102, 114, 120, 122, 124, 130, 132, 138, 140—142, 183, 186—190, 194—197, 200, 220, 223, 248, 249, 271, 336, 384.

Caventou 700.

Chancel 688, 690, 705, 715, 739, 759.

Chenevig 306, 679.

Cherubin, Pater, 162.

Chevillot 448.

Chevreul 527, 539, 541, 544, 557, 668, 674, 685, 690, 695, 704, 782.

Chiozza 677, 681, 686, 688, 765. 776, 803.

Clark, Th., 442, 561, 589.

Claudet 657.

Claus, C., 213, 657, 659.
Cloed 703.
Cloed 703.
Clouet 663.
Colin 552, 704.
Couerbe 693.
Couper 827—829.
Courtois 213, 445, 474.
Crawford 505.
Cronstedt 96.
Crooles 215.
Cruissant 303.
Crum 704.
Cuvier 89.

Daguerre 640.

Dalton 244, 282, 284—300, 302
—304, 310, 311, 317, 318,
319, 321, 323, 337, 338, 340
—342, 345—348, 351, 357—
362, 369, 370, 378, 379, 383,
385, 528, 531, 558, 636, 767,
830.

Daniell 639, 640.

Darcet 307, 455.

Danbrée 635.

Davy, E., 450, 699.

Davy, H., 211, 212, 301, 312, 318, 339, 383, 385—387, 430, 433, 441, 442, 444, 445, 450—459, 462—465, 467—478, 485, 488—491, 493, 494, 496, 498, 500—509, 555, 588, 598.

Davy, J., 443, 444, 447, 449, 471.

Debus 692, 693.

Deiman 303, 432.

Delametherie 143.

Desains 693.

Descotils 213.

Desfosses 664.

Désormes 303, 305.

Deffaignes 678, 685.

Deville, H. Sainte-Claire, 639, 651, 653, 654, 656, 699.

Depeur 304.

Diderot 94.

Dioscoribes 7.

Döbereiner 441, 442, 450, 527, 539, 543, 545, 552, 664, 666, 674, 689, 692, 694.

Draper 641.

Duhamel du Monceau 56, 96.

Dulong 390, 394—396, 441, 442, 444, 475, 491—496, 498, 545, 588, 598, 636, 637, 835, 836, 588, 598, 892, 424—428, 430, 431, 437, 438, 448, 514, 552, 553, 563—565, 568, 569, 572, 575, 576, 591—593, 603—609, 614, 616—621, 626, 633, 636, 638, 667, 672, 674, 676, 680, 686—690, 692—694, 697, 699, 700, 704, 708—710, 713, 716,

719, 742, 743, 746, 754, 769,

770, 796, 802, 811.

Duppa 676.

Dutrochet 637.

Ebelmen 635, 694.

Edwards 448.

Eteberg 213.

Elfington 639.

Engelhart 442, 561.

Erdmann 392, 701, 704.

Erlenmeyer 831.

Ettling 694.

Faget 690.

Faraday 433—436, 444, 481, 515, 559, 560, 562, 603, 636, 639, 675, 698.

Favre 637.

Fechner 516.

Fehling 680, 687.

Fischer, G. E., 275-277, 295.

Fleitmann 652.

64\*

Fontana 192. Fordhammer 448. Fordos 653. Foureron 87, 88, 132, 203, 213, 304, 306, 398, 400, 527 Fownes 664. Frankland 680, 687, 696, 741, 758, 773—776, 788, 803—805, 813, 814, 815, 817, 819, 821, 835. Fremy 651, 653, 654, 656, 657. Fresenius 645 Friedel 675. Fritsche 699, 701. Fuchs, J. N., 404, 405, 449, 634. Gadolin 212, Gahn 96, 124, 645. Galvani 499. Garden 698. Gaudin 633. Gan-Lussac 211, 212, 278, 285,

300, 334—342, 348, 353, 354, 358, 364, 365, 370 – 3**7**2, 388, 406, 426, 431, 442 - 446, 449, 415 - 457, 465 - 469, 471 - 475,480, 486, 488-490, 493, 494, **4**96, 529 - 532, 536 - 539, 546, 549—553, 556, 559—56**2**, 58**4**, 603, 636, 638, 646, 669, 682, 683.

Weber 13-16, 26, 95, 101. Gehlen 448. Geiger 661, 702. **હ્યલ્લા લ્ટેંગ, 667, 681, 695.** Gengembre 306.

Genth 657.

Geoffron, Cl. J., 55.

Geoffron, St. F., 55, 106.

Gerhardt 599, 600, 620, 627—629, 654, 658, 662, 665, 667, 674, 686, 688, 689, 698, 700, 701. 705, 708, 712—717, 721—729, 731—737, 741—743, 746— 749, 759 - 761, 763 - 766, 772, | Seß 251, 637.

776, 780, 783, 789, 790, 7**9**2, 794-796, 798, 801-803, 805, 806, 808—811, 813, 817,819, 821, 822, 825, 828, 830, 834, 837, 838.

Geuther 697.

Gibbs 657.

Gilbert 476, 477.

Gladstone 635.

Glauber 31.

Gmelin, C. G., 446.

Gmelin, L., 388, 391, 422, 423, 432, 440, 482, 516, 546, 584, 589, 662, 663, 682, 684, 710, 719, 731, 738, 740, 830.

Gorup=Pesanez 691.

Graham 442, 585—587, 637, 632, 658, 692.

Gregor 213.

Gren 525.

Griffin 589.

Groß 657.

Grotthuß 506.

Grove 639, 640.

Gudelberger 689.

Guimet 446.

Gunton de Morveau 87, 132, 203. 204, 274, 275.

Haidinger 634.

Hales 160.

Hatchett 213.

Haun 398—401, 403.

Heint 685.

Hellot 56.

Helmont, J. B. van, 28-31, 35 60, 109, 114, 127, 129, 281. henneberg 652.

Sennell 676, 693.

Benry, W., 306, 462, 465, 559, 636

Hermann, R. S. L., 213.

Hermann, R., 655.

Berschel 642, 643.

Higgins 282—284, 296, 383, 385. Disinger 212, 313, 320, 433, 499. Hoffmann, F., 53, 54, 58, 97, 103. Hoffmann, R., 676. Hofmann, A. W., 623, 626, 658, 659, 680, 687, 691, 701-703, 741, 754—756, 759. Hollandus, Ffaat, 20. Homberg 55, 98, 246, 247. Hoofe 116. Hope 212. Houton-Labillardière 546. Houzeau 651. Howard, E., 304. Humboldt, A. v., 337, 338. Hunt, Sterry, 749, 750. Ittner 682.

Jacobi 639. Junder 93, 109.

Rane 449, 461, 568, 569, 688. 704.

Rastner 557.

**R**ay 781.

Ketulé 676, 677, 798, 799, 802 808, 809, 814, 817, 818, 820 824—827, 830, 839.

Ribb 698.

Rindt 699.

Rirchhoff, G., 215, 644.

Kirchhoff, G. S. C, 666.

Rirwan 119, 203, 204, 247, 248, 252, 259, 262, 274, 282, 306, **400.** 

Riaproth 212, 213, 224, 238, 239, **334, 39**3, **399, 648, 683.** 

Robell 555, 648.

Kolbe 622, 640, 664, 673, 677, 680, 687, 696, 705, 711, 741, 774, 780, 814—818, 832.

Ronind, &. G. be, 669.

Rraut 675.

Rüping 667.

Rundel 40-42, 50, 99, 127, 246.

Lampadius 305.

Lamy 215.

Landolt 696.

Langlois 653.

Laplace 141, 142, 180, 189—192, 195, 196, 203, 499.

Laurent 599, 605-611, 614, 623, 627-630, 665, 667, 668, 672, 686, 687, 689, 691, 694, 698, 701, 704, 710, 715, 716, 719, 726—736, 740—744, 746, 748, 749, 764, 771, 772, 808, 837.

Lautemann 678.

Lauwerenburgh 303.

Lavoister 65, 66, 75, 83, 85—91, 96, 102—105, 108, 113—115, 127 - 129, 132, 133, 136-205, 207-212, 214, 217, 220-223, 225, 231, 249, 250, 271, 272, 278, 281, 282, 301, 302, 304— 306, 312, 336, 451, 453, 458, 462, 485, 497, 499, 505, 521— 525, 527-529, 543, 547, 551, 564, 582, 660.

Leblanc, F., 680, 68 7.

Leblanc, N., 399.

Lefebore 32, 38.

Lemery 32-34, 39, 55, 99, 102, 246, 281, 519.

Veroux 668.

Lewis 95.

Libavius 27, 28, 95.

Liebig 438, 539, 544, 559, 566, **567**, **571**—**576**, **578**—**580**, 592-599, 603, 611, 613, 616, 626, 629, 635, 646, 648, 649, 654, 661, 666-668, 670, <sup>672</sup>, 675, 676, 680, 683—689, 692, 693, 700, 736, 737, 740, 753,<sup>2</sup>755, 770, 789, 810, 816.

Limpricht 677, 801.

Loewel 636.

-473, 475, 528-530, 536, 537, 551, 555, 679.

Thénard, \$., 652, 703, 758.

Thilorier 636.

Thompson 449.

Thomsen 637.

Thomfon, Th, 294—296, 332, 359 —361, 368, 369, 378, 379, 381, 582, 389—391, 421— 423, 428, 448, 477, 558.

Trudaine 181.

Turner 391.

Ullgren 449.

Ulrich 678.

Unverdorben 701, 702.

Varrentrapp 647.

Vauquelin 212, 213, 224, 304—306, 398—400, 442, 446, 474, 527, 648.

Benel 94, 111, 137.

Villanova, Arnald von, 17.

Vogel, A., 693.

Bogel, F. C., 442.

Bolta 499.

Wadenroder 653.

Wanklyn 681, 696.

Warltire 185, 186.

Watson 95.

Watt 89, 187—189, 194, 336.

Welter 412.

Weltien 659.

Wenzel 223, 250-252.

Wertheim 691.

Wheatstone 644.

Wiggers 676.

Wilde 506.

Will 647, 691.

Williams, C. G., 702.

Williamson 677, 691, 692, 738, 739, 750 — 753, 759, 760, 764, 765, 772, 776—778, 780, 781, 789, 790, 792, 794, 803 —806, 808, 825.

Willis 32, 116.

Windler 680.

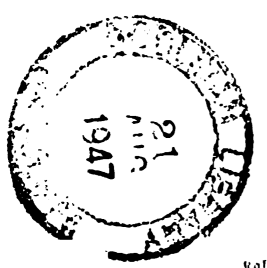
Wöhler 212, 448, 449, 546, 559, 565—567, 603, 651, 654 —656, 663, 664, 666, 668, 675, 676, 678, 680, 683, 684, 686, 687, 689, 696.

Wollaston 213, 296, 297, 321, 360, 382-384, 408, 422, 423.

Wurt 90, 600, 652, 657, 658, 675, 683, 690, 694, 697, 703, 741, 742, 753—755, 766, 784—786, 790, 791, 793, 804, 806, 807, 809, 810, 819, 820, 822, 825.

Young, Th., 345.

Zeise 443, 572, 693, 694. Zinin 674, 689, 691, 701.



Rgl. Poftudbiuderel von Dr. C. Bolf & Cobn.







	•					
						i 1
					•	
				•		
	•					
						İ
	•					1
•						1
			•			
						i
			•			
						1
						ĺ
			•			
•						
		•				
						1



•

•

.

•

